PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-261529

(43) Date of publication of application: 19.09.2003

(51)Int.Cl.

C07C311/48 C07D333/46 C07D335/02 G03F 7/004 G03F 7/039 H01L 21/027

(2f)Application number: 2002-369145

(71)Applicant: SHIN ETSU CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

20.12.2002

(72)Inventor: HATAKEYAMA JUN

KOBAYASHI TOMOHIRO

OSAWA YOICHI

(30)Priority

Priority number : 2001397192

Priority date: 27.12.2001

Priority country: JP

(54) PHOTO ACID GENERATING AGENT COMPOUND, CHEMICAL AMPLIFICATION POSITIVE TYPE RESIST MATERIAL AND METHOD FOR FORMING PATTERN

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a high-resolution resist material having high sensitivity and high resolution and small line edge roughness to high energy beam having ≤300 nm wavelength and containing an acid generating agent excellent in heat stability and storage stability, and to provide a pattern-forming method using the resist material.

SOLUTION: The chemical amplification positive type resist material comprises a base resin, the acid generating agent generating a fluorine group— containing alkylimidic acid and a solvent. The method for forming the pattern comprises a step for applying the resist material onto a base, a step for exposing the high energy beam having ≤300 nm wavelength through a photo mask after heat treatment to the resist material and a step for heat—treating the exposed material and developing the heat—treated material by a developing agent.

LEGAL STATUS ...

[Date of request for examination]

26.10.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection] [Date of extinction of right] (19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2003-261529 (P2003-261529A)

(43)公開日 平成15年9月19日(2003.9.19)

(51) Int.CL'		酸別配号	FΙ				テーマコート*(参考)		
(OI) HILCE		C. 1 d L/250		L I				7	-17-1 (50-2)
C 0 7 C	311/48			CO	7 C :	311/48			2H025
C 0 7 D 333/46			C 0 7 D 333/46						4 C 0 2 3
335/02				335/02					4H006
- G03F	7/004	503		G 0	3 F	7/004		503A	
	7/039	601				7/039		601	
			審查請求	未請求	說家	対項の数11	OL	(全 49 頁)	最終頁に続く

(22) 出顧日 平成14年12月20日(2002.12.20)
(31) 優先権主張番号 特顧2001-397192(P2001-397192)
(32) 優先日 平成13年12月27日(2001.12.27)

日本 (JP)

特層2002-369145(P2002-369145)

(71)出願人 000002060

信越化学工業株式会社

東京都千代田区大手町二丁目6番1号

(72)発明者 畠山 潤

新潟県中型城郡頚城村大字西福島28番地の 1 信毬化学工業株式会社新機能材料技術

研究所内

(74)代理人 100099623

弁理士 奥山 尚一 (外3名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 光酸発生剤化合物、化学増幅ポジ型レジスト材料及びパターン形成方法

(57)【要約】

(21)出願番号

(33)優先権主張国

【課題】 300 n m以下の高エネルギー線に対して高感度、高解像でラインエッジラフネスが小さく、かつ熱安定性、保存安定性に優れる酸発生剤を含有する高解像性レジスト材料、該レジスト材料を用いたパターン形成方法を提供する。

【解決手段】 ベース樹脂と酸発生剤と溶剤とを含有してなる化学増幅ポジ型レジスト材料において、該酸発生剤が、フッ素基含有アルキルイミド酸を発生することを特徴とする化学増幅ポジ型レジスト材料、及び該レジスト材料を基盤上に塗布する工程と、加熱処理後フォトマスクを介して波長300nm以下の高エネルギー線で露光する工程と、加熱処理した後現像液を用いて現像する工程とを含むパターン形成方法を提供する。

!(2) 003-261529 (P2003-261529A)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)で示される光酸発生化合物。

【化1】

(R1は炭素数2~8のアルキレン基であり、R2は単結 合、酸素原子、窒素原子又は炭素数1~4のアルキレン 基である。R3は炭素数1~8の直鎖状、分岐状若しく は環状のアルキル基、又は炭素数6~10のアリール基 であり、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1~4のフ ッ素化されたアルキル基、炭素数1~4のアルコキシ 基、炭素数1~4のフッ素化されたアルコキシ基、ニト ロ基、シアノ基、フッ素原子、フェニル基、置換フェニ ル基、アセチル基、又はベンゾイルオキシ基で置換され ていても良い。Rf1 Rf2はどちらか一方又は両方が 少なくとも一個以上のフッ素原子を含む炭素数1~20 の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基であり、ヒドロ キシ基、カルボニル基、エステル基、エーテル基、又は アリール基を含んでいてもよく、Rf1又はRf2のどち らか一方のみが少なくとも一個以上のフッ素原子を含む 炭素数1~20の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基 である場合には、他方は炭素数1~20の直鎖状、分岐 状又は環状のアルキル基であり、ヒドロキシ基、カルボ ニル基、エステル基、エーテル基、又はアリール基を含 んでいてもよい。Rf」とRf₂は結合して環を形成して も良い。)

【請求項2】 上記R¹が、炭素数4又は5のアルキレン基である請求項1記載の光酸発生化合物。

【請求項3】 上記R3が、フェニル基又はナフチル基である請求項1記載の光酸発生化合物。

【請求項4】 ベース樹脂と酸発生剤と溶剤とを含有してなる化学増幅ボジ型レジスト材料において、該酸発生剤が、フッ素基含有アルキルイミド酸を発生することを特徴とする化学増幅ボジ型レジスト材料。

【請求項5】 上記酸発生剤が、下記一般式(1)又は一般式(2)で示されるオニウム塩である請求項4に記載の化学増幅ポジ型レジスト材料。

【化2】

(上式中、Rf1 Rf₂のどちらか一方又は両方が一個 以上のフッ素原子を含む炭素数1~20の直鎖状、分岐 状又は環状のアルキル基であり、ヒドロキシ基、カルボ ニル基、エステル基、エーテル基若しくはアリール基を 含んでいてもよく、Rf1又はRf2のどちらか一方のみ が少なくとも一個以上のフッ素原子を含む炭素数1~2 0の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基である場合に は、他方は炭素数1~20の直鎖状、分岐状又は環状の アルキル基であり、ヒドロキシ基、カルボニル基、エス テル基、エーテル基、又はアリール基を含んでいてもよ い。Rf1とRf2は結合して環を形成しても良い。R1 は炭素数2~8のアルキレン基であり、R²は単結合あ るいは酸素原子、窒素原子、炭素数1~4のアルキレン 基である。R3は炭素数1~8の直鎖状、分岐状、環状 のアルキル基、炭素数6~10のアリール基であり、炭 素数1~4のアルキル基、炭素数1~4のフッ素化され たアルキル基、炭素数1~4のアルコキシ基、炭素数1 ~4のフッ索化されたアルコキシ基、ニトロ基、シアノ 基、フッ素原子、フェニル基、置換フェニル基、アセチ ル基、又はベンゾイルオキシ基で置換されていても良 い。R4は同一又は非同一の炭素数1~12の直鎖状、 分岐状若しくは環状のアルキル基であり、カルボニル 基、エステル基、エーテル基、チオエーテル基若しくは 二重結合を含んでいても良く、又は炭素数6~12のア リール基又は炭素数7~20のアラルキル基を表し、M *はヨードニウム又はスルホニウムを表し、nは2又は 3である。)

【請求項6】 上記ベース樹脂が、現像液に対して不溶 又は難溶であって、酸によって現像液可溶となる請求項 4又は請求項5に記載の化学増幅ポジ型レジスト材料。 【請求項7】 上記ベース樹脂が、ポリヒドロキシスチ レン及びそのヒドロキシル基の一部又は全部が酸不安定 基で置換されたポリヒドロキシスチレン誘導体、ポリア クリル酸及びそのエステル、ポリメタクリル酸及びその エステル、アクリル酸とメタクリル酸の共重合体及びそ のエステル、シクロオレフィンと無水マレイン酸とアクリル酸 エステルの共重合体、シクロオレフィンと無水マレイン 酸とメタクリル酸エステルの共重合体、シクロオレフィ ンと無水マレイン酸とアクリル 酸エステルの共重合体、シクロオレフィンとマレイミド 酸エステルの共重合体、シクロオレフィンとマレイミド

!(3) 003-261529 (P2003-261529A)

の共重合体、シクロオレフィンとマレイミドとアクリル 酸エステルの共重合体、シクロオレフィンとマレイミド とメタクリル酸エステルの共重合体、シクロオレフィン とマレイミドとアクリル酸エステルとメタクリル酸エス テルの共重合体、ボリノルボルネン、及びメタセシス開 環重合体からなる一群から選択される1種以上の高分子 重合体である請求項4~6のいずれかに記載の化学増幅 ボジ型レジスト材料。

【請求項8】 上記ベース樹脂が、珪素原子を含有する 。高分子構造体である請求項4~6のいずれかに記載の化 学増幅ポジ型レジスト材料。

【請求項9】 更に、塩基性化合物を含有する請求項4~8のいずれかに記載の化学増幅ボジ型レジスト材料。 【請求項10】 更に、溶解阻止剤を含有する請求項4~9のいずれかに記載の化学増幅ボジ型レジスト材料。 【請求項11】 請求項4~10のいずれかに記載のレジスト材料を基盤上に塗布する工程と、加熱処理後フォトマスクを介して波長300nm以下の高エネルギー線で露光する工程と、加熱処理した後現像液を用いて現像する工程とを含むパターン形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、特定のフッ素基含有アルキルイミド酸を発生するオニウム塩及びこれを含有することを特徴とする波長300nm以下の高エネルギー線露光用レジスト材料、及びこのレジスト材料を用いたパターン形成方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、LSIの高集積化と高速度化に伴い、パターンルールの微細化が求められているなか、次世代の微細加工技術として遠紫外線リソグラフィー及び真空紫外線リソグラフィーが有望視されている。現在、KrFエキシマレーザーを使ったフォトリソグラフィーによって0.15μmルールの先端半導体の生産が行われており、0.13μmルール生産も開始されようとしている。ArFエキシマレーザー光を光源としたフォトリソグラフィーは、0.13μm以下の超微細加工に不可欠な技術としてその実現が切望されている。

【0003】特に、ArFエキシマレーザー光を光源としたフォトリソグラフィーでは、精密かつ高価な光学系材料の劣化を防ぐために、少ない露光量で十分な解像性を発揮できる、感度の高いレジスト材料が求められている。高感度レジスト材料を実現する方策としては、各組成物として波長193nmにおいて高透明なものを選択するのが最も一般的である。例えばベース樹脂については、ボリ(メタ)アクリル酸及びその誘導体、ノルボルネンー無水マレイン酸交互重合体、ボリノルボルネン及びメタセシス開環重合体等が提案されており、樹脂単体の透明性を上げるという点ではある程度の成果を得ている。しかしながら酸発生剤については、透明性を上げる

と酸発生効率が下がって結果的に低感度になったり、あるいは熱安定性や保存安定性を欠くものになってしまったりと、未だ実用に足るものが得られていないのが現状である。

【0004】例えば、特許文献1、特許文献2、特許文献3等において提案されているアルキルスルホニウム塩は、非常に透明性が高い一方で酸発生効率が十分でなく、また熱安定性にも難があり、好適でない。特許文献4等において提案されているアルキルアリールスルホニウム塩は、透明性と酸発生効率とのバランスが良くて高感度であるものの、熱安定性、保存安定性に欠ける。KrFエキシマレーザー光を用いたフォトリソグラフィーで有効だったアリールスルホニウム塩は、酸発生効率、熱安定性、保存安定性には優れるものの透明性が著しく低く、現像後のパターンは激しいテーパー形状となる。透明性を補うためにレジストを薄膜化する方策もあるが、この場合レジスト膜のエッチング耐性を著しく低下させることになるので、パターン形成方法として好適ではない。

【0005】これらは主にオニウム塩のカチオン側の構 造を変えた場合であるが、解像性やパターン形状におい て、発生する酸の種類と酸不安定基の種類は密接な関係 があることが報告されている。例えば、KrFリソグラ フィー用のポリヒドロキシスチレン及びポリヒドロキシ スチレン/(メタ)アクリレート共重合ベースのレジス トにおいて酸の種類を変えた検討が数多く報告されてい る。例えば、特許文献5においては、カンファースルホ ン酸が発生する酸発生剤を添加したときに良好なパター ン形状を得ることができるということが報告されてい る。しかしながら、脂環式構造をもつArF用ポリマー においては酸脱離の反応性が低く、ポリヒドロキシスチ レン及びポリヒドロキシスチレン/(メタ)アクリレー ト共重合体酸脱離基と同じであっても、カンファースル ホン酸では脱離反応が進行しない。なお、(メタ)アク リレートは、メタクリレート及び/又はアクリレートを 意味する。

【0006】オニウム塩のアニオン側としては、主に酸性度が高いフッ素化アルキルスルホン酸が適用されている。フッ素化アルキルスルホン酸としては、トリフルオロメタンスルホン酸、ノナフルオロブタンスルホン酸、ヘキサデカフルオロオクタンスルホン酸が挙げられる。また、フッ素置換あるいはフッ素アルキル置換したアリールスルホン酸も挙げられる。具体的には、4ーフルオロベンゼンスルホン酸、3ーベンゼンスルホン酸、2ーグンガンスルホン酸、2・4ージフルオロベンゼンスルホン酸、3・4ージフルオロベンゼンスルホン酸、3・4・5ートリフルオロベンゼンスルホン酸、3・4・5ートリフルオロベンゼンスルホン酸、3・4・5ートリフルオロベンゼンスルホン酸、3・4・5ートリフルオロベンゼンスルホン酸、3・4・5ートリフルオロベンゼンスルホン酸、3・4・5ートリフルオロベンゼンスルホン酸、3・4・5ートリフルオロベンゼンスルホン酸、3・4・5ートリフルオロベンゼンスルホン酸、3・4・5ートリフルオロベンゼンスルホン酸、3・4・5ートリフルオロベンゼンスルホン酸、

!(4) 003-261529 (P2003-261529A)

2,4,6-トリフルオロベンゼンスルホン酸、2,3,4,5,6ペンタフルオロベンゼンスルホン酸、4-トリフルオロメチルベンゼンスルホン酸、5-トリフルオロメチルベンゼンスルホン酸、6-トリフルオロメチルベンゼンスルホン酸、4-トリフルオロメチルナフチル-2-スルホン酸などが挙げられる。

【0007】一方、微細化の促進とともに、ラインエッジラフネス及び孤立パターンと密集パターンの寸法差(I/Gバイアス)が問題になってきている。マスク上の寸法が同じであっても、現像後の密集パターンと孤立パターンに寸法差が生じることは従来から良く知られている。特に波長を超える寸法において、上記問題が深刻である。これは、密集パターンと孤立パターンの像形成における光干渉の違いにより、光学強度が異なるためである。

【0008】例えば、図1に、波長248nm、NA 0.6、σ0.75の光学条件で、0.18ミクロンの 繰り返しラインのピッチを横軸にして変化させたときの ラインの寸法を縦軸として示す。0.36ミクロンピッ チ(0.18ミクロンライン、0.18ミクロンスペー ス)でライン寸法が0.18ミクロンになるように規格 化すると、光学像の寸法が、ピッチの拡大とともに一旦 細くなって太くなっていく。次に、現像後のレジストラ イン寸法を求めた結果も示す。レジスト寸法と光学像の 寸法はKLA-テンコール社(旧フィンリ社(Finl e Technologies Inc.))から販売 されているシミュレーションソフトウェアPROLIT H2Ver. 6. 0を用いた。レジスト寸法は、ピッチ の拡大とともに細くなり、更に酸拡散の増大によってま すます細くなっていく。 密集パターンに比べて孤立パタ ーンの寸法が細くなる疎密依存性の問題が深刻化してい る。疎密依存性を小さくする方法として酸拡散を小さく する方法が有効であることは、上記シミュレーション結 果から理解できる。

【0009】しかしながら、酸拡散を小さくしすぎる と、現像後のレジストパターンの側壁が、定在波による 凹凸や肌荒れが起きる、あるいはラインエッジラフネス が大きくなる問題が生じる。例えば、前述KLA-テン コール社シミュレーションソフトウエアPROLITH Ver. 6. 0を用いてSi基盤上、酸拡散距離を変化 させたときの0.18µmラインアンドスペースパター ンのレジスト断面形状計算結果を図2に示す。酸拡散距 離が小さいほど定在波による側壁の凹凸が顕著になるこ とが示されている。上空SEMから観察されるラインエ ッジラフネスについても同様の傾向を示し、すなわち酸 拡散が小さい場合ほどラインエッジラフネスが増大す る。ラインのラフネスを小さくするためには酸拡散距離 を増大させる方法が一般的だが、これではこれ以上の疎 密依存性を改善することができない。図1においては、 酸拡散距離が大きくなるほど、ピッチが小さい密なパタ

ーンと、ピッチが大きい疎なパターンとの寸法の差が大きくなる。即ち、疎密依存性が大きくなることが示されている。ラインエッジネスの低減と疎密依存性の低減はトレードオフの関係にあり、容易に両立することは難しいと考えることができる。

【0010】ラインエッジラフネスを改善する方法とし て、光のコントラストを向上させる方法が挙げられる。 例えば、同一露光波長であればライン幅の寸法が大きい ほどラインエッジラフネスが小さくなるし、同一露光波 長、同一寸法であっても、ステッパーのNAが高いほ ど、繰り返しパターンの場合では通常照明より変形照明 (例えば輪帯照明、4重極照明)、通常Crマスクより は位相シフトマスクの方が小さなラインエッジラフネス となる。パターンのラインエッジの光学コントラストと ラインエッジラフネスは相関があり、ラインエッジの光 学コントラストが急峻なほどラインエッジラフネスが小 さくなる。また、露光波長においては短波長露光の方が 小さなラインエッジラフネスとなると予想される。しか しながら、KrF露光とArF露光におけるラインエッ ジラフネスを比較した場合、ArF露光の方が短波長の 分だけ光学コントラストが高く、ラインエッジラフネス が小さくなるはずであるが、実際にはKrF露光の方が 優れているという報告がある(非特許文献1)。これは KrFとArFレジスト材料の性能差によるものであ り、特に、ArF露光における材料起因のラインエッジ ラフネスは深刻であることを示し、ラインエッジラフネ スを改善しつつ、同時に疎密依存性を劣化させない酸発 生剤が望まれているのである。

[0011]

【特許文献1】特開平7-25846号公報

【特許文献2】特開平7-28237号公報

【特許文献3】特開平8-27102号公報

【特許文献4】特開平10-319581号公報

【特許文献5】米国特許第5744537号

【非特許文献1】SPIE 3999, 264, (2001)

[0012]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記事情に 鑑みなされたもので、300 n m以下の高エネルギー線 に対して高感度、高解像でラインエッジラフネスが小さ く、かつ熱安定性、保存安定性に優れる新規な酸発生剤 及びこれを含有する高解像性レジスト材料、該レジスト 材料を用いたパターン形成方法を提供することを目的と する。

[0013]

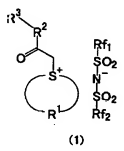
【課題を解決するための手段】本発明者は、上記目的を達成するため鋭意検討を重ねた結果、フッ素基含有アルキルイミド酸を発生する、好ましくは下記一般式(1)又は(2)で示されるスルホニウム塩又はヨードニウム塩が300nm以下の高エネルギー線に対して高感度で

(5) 003-261529 (P2003-261529A)

あり、かつ十分な熱安定性と保存安定性を有していること、このものを配合した化学増幅ポジ型レジスト材料が 高解像性を有し、かつラインエッジラフネスと疎密依存 性を改善することができ、精密な微細加工に極めて有効 であることを知見した。

【0014】即ち、本発明は、一般式(1)で示される 光酸発生化合物を提供する。

【化3】



(R1は炭素数2~8のアルキレン基であり、R2は単結 合、酸素原子、窒素原子又は炭素数1~4のアルキレン 基である。R3は炭素数1~8の直鎖状、分岐状若しく は環状のアルキル基、又は炭素数6~10のアリール基 であり、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1~4のフ ッ素化されたアルキル基、炭素数1~4のアルコキシ 基、炭素数1~4のフッ素化されたアルコキシ基、ニト 口基、シアノ基、フッ素原子、フェニル基、置換フェニ ル基、アセチル基、又はベンソイルオキシ基で置換され ていても良い。Rf1 Rf,はどちらか一方又は両方が 少なくとも一個以上のフッ素原子を含む炭素数1~20 の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基であり、ヒドロ キシ基、カルボニル基、エステル基、エーテル基、又は アリール基を含んでいてもよく、Rf1又はRf2のどち らか一方のみが少なくとも一個以上のフッ素原子を含む 炭素数1~20の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基 である場合には、他方は炭素数1~20の直鎖状、分岐 状又は環状のアルキル基であり、ヒドロキシ基、カルボ ニル基、エステル基、エーテル基、又はアリール基を含 んでいてもよい。Rf1とRf2は結合して環を形成して も良い。)また、本発明は、ベース樹脂と酸発生剤と溶 剤とを含有してなる化学増幅ポジ型レジスト材料におい て、該酸発生剤が、フッ素基含有アルキルイミド酸を発 生することを特徴とする化学増幅ポジ型レジスト材料。 及び該レジスト材料を基盤上に塗布する工程と、加熱処 理後フォトマスクを介して波長300 n m以下の高エネ ルギー線で露光する工程と、加熱処理した後現像液を用

いて現像する工程とを含むパターン形成方法を提供する。

[0015]

【発明の実施の形態】以下、本発明につき更に詳細に説明する。本発明に用いる酸発生剤は、フッ素基含有アルキルイミド酸を発生することを特徴とするが、好ましくは、上記一般式(1)又は下記一般式(2)で示されるオニウム塩である。

【化4】

【0016】一般式(1)において、 R^1 は、好ましくは炭素数4又は5のアルキレン基である。一般式(1)において、 R^3 は、好ましくはフェニル基又はナフチル基である。

【0017】一般式(1)又は(2)において、Rf1 Rf₂のどちらか一方又は両方が一個以上のフッ素原子 を含む炭素数1~20の直鎖状、分岐状又は環状のアル キル基であり、ヒドロキシ基、カルボニル基、エステル 基、エーテル基若しくはアリール基を含んでいてもよ く、Rf1又はRf2のどちらか一方のみが少なくとも一 個以上のフッ素原子を含む炭素数1~20の直鎖状、分 岐状又は環状のアルキル基である場合には、他方は炭素 数1~20の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基であ り、ヒドロキシ基、カルボニル基、エステル基、エーテ ル基、又はアリール基を含んでいてもよい。Rf、とR f2は結合して環を形成しても良い。R1は同一又は非同 一の炭素数1~12の直鎖状、分岐状又は環状のアルキ ル基であり、カルボニル基、エステル基、エーテル基、 チオエーテル基又は二重結合などを含んでいても良く、 又は炭素数6~12のアリール基又は炭素数7~20の アラルキル基を表し、M・はヨードニウム又はスルホニ ウムを表し、nは2又は3である。

【0018】 一般式 (1) 又は (2) におけるアニオン 部分は、フッ素基含有アルキルイミドアニオンであり、 R f_1 、 R f_2 の組み合わせを変えることによって多様な 組み合わせがあり、その全てを示すことは出来ないが、 例えば下記に例示することができる。

[0019]

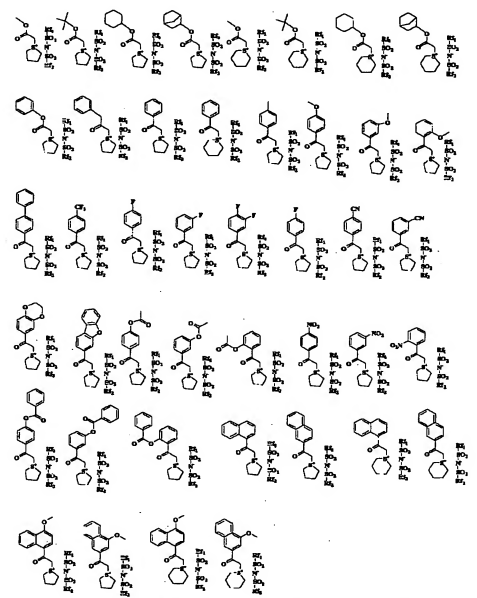
【化5】

!(6) 003-261529 (P2003-261529A)

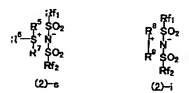
【0020】一般的に酸拡散距離を制御するために、発生酸の分子量によってコントロールする手法が一般的である。例えば、酸拡散距離を大きくする場合は、パーフルオロアルキル基の鎖長の短いスルホン酸が発生する酸発生剤を添加し、逆に酸拡散距離を短くする場合はパーフルオロアルキル基の鎖長の長いスルホン酸を発生する酸発生剤を添加する。しかしながら、従来用いられてきた、パーフルオロアルキルスルホン酸あるいはパーフルオロアリールスルホン酸は、1個のアルキル基あるいはアリール基の長さで酸拡散距離を制御することになるため、厳密な酸拡散距離のコントロールが困難であった。

しかしながら、本発明に挙げられるフッ素基含有アルキルイミド酸はアルキル基が2個あるため、鎖長の異なる2つのアルキル基の様々な組み合わせが可能であり、厳密な酸拡散距離のコントロールが可能になった。更に、フッ素基含有アルキルイミド酸はパーフルオロアルキルスルホン酸に比べて、同じアルキル鎖長であっても酸拡散距離が短くなる傾向が認められた。

【0021】 一般式 (1) に示されるオニウム塩化合物は、具体的には下記に例示することができる。 【化6】 !(7) 003-261529 (P2003-261529A)



【0022】本発明のオニウム塩は発生する酸の構造すなわちアニオン側を限定するものであるが、カチオン側は特に限定しない。一般式(2)においてMは硫黄原子、ヨウ素原子が挙げられ、一般式(2)は一般式(2)ーs、(2)ーiで表すことができる。具体的には下記構造を例示することができる。



ここで、 R^5 、 R^6 、 R^7 は、同一又は非同一の炭素数1 ~ 20 の直鎖状、分岐状若しくは環状のアルキル基、ア

リール基、又はアラルキル基であり、 R^5 と R^6 あるいは R^6 と R^7 、 R^5 と R^7 がそれぞれ結合して環を形成してもよい。 R^8 と R^9 は、同一又は非同一の炭素数6~20の アリール基であり、 R^8 と R^9 がそれぞれ結合して環を形成してもよい。

【0023】一般式(2)-sは具体的には下記構造を 例示することができる。

【化8】

!(8) 003-261529 (P2003-261529A)

【0024】ここで、R¹¹、R¹²、R¹³は、独立して、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~20の直鎖状、分岐状若しくは環状のアルキル基、炭素数1~20の直鎖状、分岐状若しくは環状のアルコキシ基、炭素数6~20のアリール基であり、又は炭素数1~20の直鎖状、分岐状若しくは環状のアルキル基であってエステル基、カルボニル基、ラクトン環を含んでもよいアルキル基である。R¹⁴、R¹⁵、R¹⁶は、独立して炭素数1~10の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基であり、カルボニル基、エステル基、ラクトン環を含んでいてもよい。R¹⁷は、メチレン基であり、R¹⁸は、炭素数1~10の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基であり、R¹⁷とR¹⁸が結合して環を形成してもよい。a、b、cは、独立して0~5の整数である。

【0025】 【化9】 !(9) 003-261529 (P2003-261529A)

[0026]

【化10】

(10))03-261529 (P2003-261529A)

【0027】一般式(2) — i は具体的には下記構造を 例示することができる。 【化11】

(11) 103-261529 (P2003-261529A)

【0028】一般式(1)に挙げられるスルホニウム塩の合成方法は、例えばチオフェン化合物と臭化アセチル化合物との反応(Step1)、イオン交換反応(Step2)に示される。Step1において反応はニトロメタン中室温で数時間の撹拌で終了する。チオフェン化合物と臭化アセチル化合物の量は等モルである。得られた化合物1をジエチルエーテルと水で洗浄し、水相に抽出する。次にフッ素基含有イミド酸を化合物1に対して等モル添加し、ジクロロメタンまたはクロロホルムを添加し、室温数分~数十分室温撹拌しながらアニオン交換を行い、最終化合物の有機相抽出を行う。有機相を濃縮、ジエチルエーテルで結晶化、精製を行い最終化合物を得る。

[0029] 【化12】

【0030】上記式(1)又は(2)のオニウム塩の配合量は、好ましくはベース樹脂100重量部に対して0.1~15重量部、特に0.5~10重量部である。配合量が少なすぎると低感度となることがあり、多すぎると透明性が低下し、レジスト材料の解像性能が低下することがある。

【0031】本発明に用いるベース樹脂は、好ましくは、現像液に対して不溶又は難溶であって、酸によって現像液可溶となるものである。現像液に対して不溶又は難溶とは、2.38重量%TMAH(テトラメチルアンモニウムヒドロキシド)水溶液に対する溶解度が0~20人/秒である。

【0032】本発明の化学増幅ボジ型レジスト材料に用いるベース樹脂としては、ボリヒドロキシスチレン及びそのヒドロキシル基の一部又は全部が酸不安定基で置換されたボリヒドロキシスチレン誘導体、ボリ(メタ)アクリル酸及びそのエステル(アクリル酸とメタクリル酸の共重合体及びそのエステルを含む。)、シクロオレフィンと無水マレイン酸の共重合体、シクロオレフィンと

無水マレイン酸とアクリル酸エステルの共重合体、シク ロオレフィンと無水マレイン酸とメタクリル酸エステル の共重合体、シクロオレフィンと無水マレイン酸とアク リル酸エステルとメタクリル酸エステルの共重合体、シ クロオレフィンとマレイミドの共重合体、シクロオレフ ィンとマレイミドとアクリル酸エステルの共重合体、シ クロオレフィンとマレイミドとメタクリル酸エステルの 共重合体、シクロオレフィンとマレイミドとアクリル酸 エステルとメタクリル酸エステルの共重合体、ポリノル ボルネン、及びメタセシス開環重合体からなる一群から 選択される 1 種以上の高分子重合体が挙げられる。本発 明に用いるベース樹脂としては、好ましくは、KrFエ キシマレーザー用レジスト用としては、ポリヒドロキシ スチレン(PHS)、その一部又は全部のヒドロキシル 基が酸不安定基で置換されたヒドロキシスチレンとスチ レンの共重合体、ヒドロキシスチレンと(メタ)アクリ ル酸エステルの共重合体、ヒドロキシスチレンとマレイ ミドNカルボン酸エステルとの共重合体、ArFエキシ マレーザー用レジストとしては、ポリ(メタ)アクリル 酸エステル系、ノルボルネンと無水マレイン酸との交互 共重合系、テトラシクロドデセンと無水マレイン酸との 交互共重合系、ポリノルボルネン系、開環重合によるメ タセシス重合系があげられるが、これらの重合系ポリマ ーに限定されることはない。ポジ型レジストの場合、フ ェノールあるいはカルボキシル基の水酸基を酸不安定基 で置換することによって、未露光部の溶解速度を下げる 場合が一般的である。ベースポリマーにおける酸不安定 基は、種々選定されるが、特に下記式(AL10)、 (AL11)で示される基、下記式(AL12)で示さ れる炭素数4~40の三級アルキル基、炭素数1~6の

(ALII)で示される差、下記式 (ALII2)で示される炭素数4~40の三級アルキル基、炭素数1~6のトリアルキルシリル基、炭素数4~20のオキソアルキル基等であることが好ましい。なお、(メタ)アクリル酸は、メタクリル酸及び/又はアクリル酸を意味する。【0033】

【化13】

【0034】式(AL10)、(AL11)においてR 19、R²²は、独立して炭素数1~20の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基であり、酸素、硫黄、窒素、フッ素などのヘテロ原子を含んでもよい。R²⁰、R²¹は、独立して、水素原子、炭素数1~20の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基であり、酸素、硫黄、窒素、フッ素などのヘテロ原子を含んでも良く、dは0~10の整数である。R²⁰とR²¹、R²⁰とR²²、R²¹とR²²はそれぞれ結合して環を形成しても良い。

(12)103-261529 (P2003-261529A)

【0035】式(AL10)に示される化合物を具体的に例示すると、tertーブトキシカルボニル基、tertーアミロキシカルボニル基、tertーアミロキシカルボニル基、tertーアミロキシカルボニルメチル基、2ーテトラヒドロピラニルオキシカルボニルメチル基、2

ーテトラヒドロフラニルオキシカルボニルメチル基等、 また下記一般式 $(AL10)-1\sim (AL10)-10$ で示される置換基が挙げられる。

[0036] 【化14】

【0037】式(AL10)-1~(AL10)-10中、R²⁶は、同一又は非同一の炭素数1~8の直鎖状、分岐鎖状若しくは環状のアルキル基、又は炭素数6~20のアリール基若しくはアラルキル基を示す。R²⁷は存在しないか又は炭素数1~20の直鎖状、分岐鎖状又は環状のアルキル基を示す。R²⁸は炭素数6~20のアリール基又はアラルキル基を示す。dは0~6の整数であ

る。

【0038】式 (AL11) で示されるアセタール化合物を (AL11) -1~ (AL11) -23に例示する。

【0039】 【化15】 (13))03-261529 (P2003-261529A)

【0040】また、ベース樹脂の水酸基の水素原子の1%以上が一般式(AL11a)あるいは(AL11b)で表される酸不安定基によって分子間あるいは分子内架橋されていてもよい。

(AL11b)

【0042】式中、R29、R30は、独立して水素原子又 は炭素数1~8の直鎖状、分岐鎖状若しくは環状のアル キル基を示す。又は、R29とR30は結合して環を形成し てもよく、環を形成する場合にはR29、R30は炭素数1 ~8の直鎖状又は分岐状のアルキレン基を示す。R 31は、炭素数1~10の直鎖状、分岐状又は環状のアル キレン基である。fは0~10の整数である。Aは、e +1価の炭素数1~50の脂肪族若しくは脂環式飽和炭 化水索基、芳香族炭化水索基又はヘテロ環基を示し、こ れらの基はヘテロ原子を介在してもよく、又はその炭素 原子に結合する水素原子の一部が水酸基、カルボキシル 基、カルボニル基又はフッ素原子によって置換されてい てもよい。Bは、-CO-O-、-NHCO-O-又は NHCONH-を示す。eは1~7の整数である。 【0043】一般式(AL11-a), (AL11b) に示される架橋型アセタールは、具体的には下記

(14)103-261529 (P2003-261529A)

【0044】 【化17】

【0045】式(AL12)に示される第三級アルキル基としては、tertーブチル基、トリエチルカルビル基、1-エチルノルボニル基、1-メチルシクロヘキシル基、1-エチルシクロペンチル基、2-(2-メチル)アダマンチル基、2-(2-エチル)アダマンチル

基、tert-アミル基等あるいは下記一般式(AL1 2)-1~(AL12)-18を挙げることができる。 【0046】 【化18】 (15) 103-261529 (P2003-261529A)

【0047】上式中、R³²は、同一又は非同一の炭素数 1~8の直鎖状、分岐状若しくは環状のアルキル基、又 は炭素数6~20のアリール基若しくはアラルキル基を 示す。R³³、R³⁵は、存在しないか又は独立して炭素数 1~20の直鎖状、分岐鎖状若しくは環状のアルキル基

を示す。 R^{34} は、炭素数6~20のアリール基又はアラルキル基を示す。

[0048]

【化19】

$$\begin{array}{c|c}
 & R^{32} \\
\hline
 & R^{32} \\
\hline
 & R^{32}
\end{array}$$

(AL12)-19

(AL12)-20

【0049】更に(AL12)-19、(AL12)-20に示すように、2価以上のアルキレン基又はアリーレン基であるR³⁶を含んで、ポリマーの分子内あるいは分子間が架橋されていても良い。式(12)-19のR³²は、前述と同様、R³⁶は、炭素数1~20の直鎖状、分岐状若しくは環状のアルキレン基又はアリーレン基を示し、酸素原子や硫黄原子、窒素原子などのヘテロ原子

を含んでいてもよい。gは、1~3の整数である。

【0050】更に、 R^{32} 、 R^{33} 、 R^{34} 、 R^{35} は、酸素、窒素、硫黄などのヘテロ原子を有していてもよく、具体的には下記(13) $-1\sim$ (13)-7に示すことができる。

[0051]

【化20】

(116) 103-261529 (P2003-261529A)

【0052】本発明に用いるベース樹脂は、好ましくは 珪素原子を含有する高分子構造体である。珪素含有ポリ マーとしては、酸不安定基として珪素を含有するポリマ ーが第一に挙げられる。珪素を含有する酸不安定基としては、炭素数1~6のトリアルキルシリル基が挙げられる。まな、 ル、トリメチルシリル基、トリエチルシリル基、ジメチルーtertーブチルシリル基等が挙げられる。また、 次に示す珪素含有酸不安定基を用いることができる。 【0053】

【化21】

上式中、 R^{37} 、 R^{38} は、独立して水素原子又は炭素数 1 ~20のアルキル基である。 R^{39} 、 R^{40} 、 R^{41} は、同一又は非同一の炭素数 1 ~20のアルキル基若しくはハロアルキル基、炭素数 6 ~20のアリール基、又は式中の珪素原子とシロキサン結合若しくはシルエチレン結合で結合している珪素含有基又はトリメチルシリル基である。 R^{37} と R^{38} は、結合して環を形成してもよい。【0054】(A -4)、(A -5)、(A -6)は具体的には下記に示すことができる。

【0055】 【化22】

(117)103-261529 (P2003-261529A)

【0056】また、一般式 (A-7) あるいは (A-

もできる。

8)で表される環状の珪素含有酸不安定基を用いること

【化23】

【0057】ここで、R42、R54は、独立して炭素数1 ~20の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基である。 R⁴³、R⁴⁴、R⁴⁷、R⁴⁸、R⁵¹、R⁵²、R⁵³は、独立し て水素原子又は炭素数1~20の直鎖状、分岐状若しく は環状のアルキル基である。R45、R46、R49、R 50は、水索原子、炭素数1~20の直鎖状、分岐状若し くは環状のアルキル基、フッ素化した炭素数1~20の アルキル基、又は炭素数6~20のアリール基である。

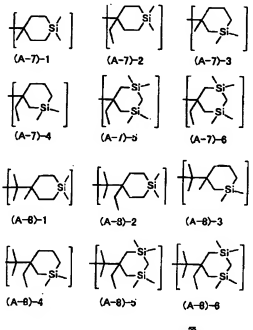
p、q、r、sは、0~10の整数であり、1≦p+q +s≤20である。

【0058】(A-7)、(A-8)は具体的には下記 に示すことができる。

[0059]

【化24】

(18) 103-261529 (P2003-261529A)



【0060】酸不安定基が炭素数 1~6のトリアルキルシリル基としては、トリメチルシリル基、トリエチルシリル基、ジメチルーtertーブチルシリル基等が挙げられる。

【0061】本発明に用いる珪素含有ポリマーとしては、第二には、酸に対して安定な珪素含有繰り返し単位を用いることもできる。酸に対して安定な珪素含有繰り返し単位は下記に示すことができる。

【0062】 【化25】

【0063】ここで、 R^{55} は、水素原子、メチル基、フッ素原子又はトリフルオロメチル基であり、 R^{56} は、炭素数3~10の2価の炭化水素基である。 R^{57} 、 R^{58} 、 R^{59} は、同一又は非同一の水素原子、炭素数1~10のアルキル基、アリール基、フッ素原子を含むアルキル基、珪素原子を含む炭化水素基、又はシロキサン結合を含む基であり、 R^{57} と R^{58} 、 R^{58} と R^{59} 、又は R^{57} と R^{59} がそれぞれ結合して環を形成してもよい。 R^{25} は、単結合又は炭素数1~4のアルキレン基である。 R^{25} は、単は1である。例えば(9)~5をより具体的に例示すると下記のようになる。

【0064】 【化26】 (19)103-261529 (P2003-261529A)

【0065】 【化27】 (20))03-261529 (P2003-261529A)

【0066】本発明に用いるベース樹脂としては、1種に限らず2種以上の高分子化合物であってもよい。複数種の高分子化合物を用いることにより、レジスト材料の性能を調整することができる。分子量、分散度が異なる複数種の高分子化合物を用いることもできる。ベース樹脂に用いる高分子化合物の分子量は、ガスパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)を用い、ポリスチレン換算で求めることができる。好ましい重量平均分子量は、5,000~100,000である。5,000に満たないと成膜性、解像性に劣る場合があり、100,00を超えると解像性に劣る場合がある。ベース樹脂として珪素含有ポリマーを用いる場合に、珪素含有ポリマーの好ましい重量平均分子量の範囲についても同様である。

【0067】本発明のレジスト材料には、上記一般式

(1)で示されるスルホニウム塩、ヨードニウム塩とは 異なる従来から提案された酸発生剤を配合することがで きる。酸発生剤として配合する化合物としては、

i. 下記一般式 (P1a-1)、 (P1a-2) 又は (P1b) のオニウム塩、

i i. 下記一般式 (P2) のジアゾメタン誘導体、

i i i . 下記一般式 (P3) のグリオキシム誘導体、

i v. 下記一般式 (P4) のビススルホン誘導体、

v. 下記一般式 (P5) のN-ヒドロキシイミド化合物 のスルホン酸エステル、

 $vi.\beta-ケトスルホン酸誘導体、$

vii. ジスルホン誘導体、

viii. ニトロベンジルスルホネート誘導体、

ix.スルホン酸エステル誘導体

等が挙げられる.

(₹1))03-261529 (P2003-261529A)

(上式中、R^{101a}、R^{101b}、R^{101c}は、独立してそれぞれ炭素数1~12の直鎖状、分岐状若しくは環状のアルキル基、アルケニル基、オキソアルキル基又はオキソアルケニル基、炭素数6~20のアリール基、又は炭素数7~12のアラルキル基若しくはアリールオキソアルキル基を示し、これらの基の水素原子の一部又は全部がアルコキシ基等によって置換されていてもよい。また、R^{101b}とR^{101c}とは環を形成してもよく、環を形成する場合には、R^{101b}、R^{101c}はそれぞれ炭素数1~6のアルキレン基を示す。K⁻は(1)、(2)、(3)以外の非求核性対向イオンを表す。)

【0069】上記R101a、R101b、R101cは、互いに同 一であっても異なっていてもよく、具体的には、アルキ ル基として、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプ ロピル基、n-ブチル基、sec-ブチル基、tert -ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オ クチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シク ロヘプチル基、シクロプロピルメチル基、4-メチルシ クロヘキシル基、シクロヘキシルメチル基、ノルボルニ ル基、アダマンチル基等が挙げられる。アルケニル基と しては、ビニル基、アリル基、プロペニル基、ブテニル 基、ヘキセニル基、シクロヘキセニル基等が挙げられ る。オキソアルキル基としては、2-オキソシクロペン チル基、2-オキソシクロヘキシル基等が挙げられ、2 -オキソプロピル基、2-シクロペンチル-2-オキソ エチル基、2-シクロヘキシル-2-オキソエチル基、 2-(4-メチルシクロヘキシル)-2-オキソエチル 基等を挙げることができる。アリール基としては、フェ ニル基、ナフチル基等や、p-メトキシフェニル基、m ーメトキシフェニル基、oーメトキシフェニル基、エト キシフェニル基、p-tert-ブトキシフェニル基、 m-tertーブトキシフェニル基等のアルコキシフェ ニル基、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル 基、4-メチルフェニル基、エチルフェニル基、4-t ertーブチルフェニル基、4ープチルフェニル基、ジ メチルフェニル基等のアルキルフェニル基、メチルナフ チル基、エチルナフチル基等のアルキルナフチル基、メ トキシナフチル基、エトキシナフチル基等のアルコキシ ナフチル基、ジメチルナフチル基、ジエチルナフチル基 等のジアルキルナフチル基、ジメトキシナフチル基、ジ エトキシナフチル基等のジアルコキシナフチル基等が挙 げられる。 アラルキル基としてはベンジル基、フェニル エチル基、フェネチル基等が挙げられる。アリールオキ ソアルキル基としては、2-フェニル-2-オキソエチ

ル基、2-(1-ナフチル)-2-オキソエチル基、2-(2-ナフチル)-2-オキソエチル基等の2-アリール-2-オキソエチル基等が挙げられる。K-の非求核性対向イオンとしては塩化物イオン、臭化物イオン等のハライドイオン、トリフレート、1,1,1-トリフルオロエタンスルホネート、ノナフルオロブタンスルホネート等のフルオロアルキルスルホネート、トシレート、ベンゼンスルホネート、4-フルオロベンゼンスルホネート、1,2,3,4,5-ペンタフルオロベンゼンスルホネート等のアリールスルホネート、メシレート、ブタンスルホネート等のアルキルスルホネートが挙げられる。

[0070]

【化29】

(上式中、 R^{102a} 、 R^{102b} は、独立してそれぞれ炭素数 $1\sim8$ の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基を示す。 R^{103} は、炭素数 $1\sim1$ のの直鎖状、分岐状又は環状のアルキレン基を示す。 R^{104a} 、 R^{104b} は、独立してそれぞれ炭素数 $3\sim7$ の 2- オキソアルキル基を示す。 K^{-} は非求核性対向イオンを表す。)

【0071】上記R102a、R102bとして具体的には、メ チル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、secーブチル基、tert-ブチル基、ペ ンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、シク ロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロプロピルメチ ル基、4-メチルシクロヘキシル基、シクロヘキシルメ チル基等が挙げられる。R103としては、メチレン基、 エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、ペンチレン 基、ヘキシレン基、ヘプチレン基、オクチレン基、ノニ レン基、1,4-シクロヘキシレン基、1,2-シクロ ヘキシレン基、1,3-シクロペンチレン基、1,4-シクロオクチレン基、1,4-シクロヘキサンジメチレ ン基等が挙げられる。R104a、R104bとしては、2-オ キソプロピル基、2-オキソシクロペンチル基、2-オ キソシクロヘキシル基、2-オキソシクロヘプチル基等 が挙げられる。K-は式(Pla-1)及び(Pla-2)で説明したものと同様のものを挙げることができ る。

[0072] 【化30】

(上式中、 R^{105} 、 R^{106} は、独立して炭素数 $1\sim12$ の直鎖状、分岐状若しくは環状のアルキル基若しくはハロ

(22))03-261529 (P2003-261529A)

ゲン化アルキル基、炭素数6~20のアリール基若しくはハロゲン化アリール基、又は炭素数7~12のアラルキル基を示す。)

【0073】R105、R106のアルキル基としては、メチ ル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブ チル基、secーブチル基、tertーブチル基、ペン チル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、アミル 基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプ チル基、ノルボルニル基、アダマンチル基等が挙げられ る。ハロゲン化アルキル基としては、トリフルオロメチ ル基、1,1,1ートリフルオロエチル基、1,1,1 -トリクロロエチル基、ノナフルオロブチル基等が挙げ られる。アリール基としてはフェニル基、pーメトキシ フェニル基、mーメトキシフェニル基、oーメトキシフ ェニル基、エトキシフェニル基、p‐tert‐ブトキ シフェニル基、m-tert-ブトキシフェニル基等の アルコキシフェニル基、2-メチルフェニル基、3-メ チルフェニル基、4-メチルフェニル基、エチルフェニ ル基、4-tert-ブチルフェニル基、4-ブチルフ ェニル基、ジメチルフェニル基等のアルキルフェニル基 が挙げられる。ハロゲン化アリール基としては、フルオ ロフェニル基、クロロフェニル基、1,2,3,4,5 -ペンタフルオロフェニル基等が挙げられる。アラルキ ル基としては、ベンジル基、フェネチル基等が挙げられ る。

【0074】 【化31】

(上式中、 R^{107} 、 R^{108} 、 R^{109} は、独立して炭素数 $1\sim 12$ の直鎖状、分岐状若しくは環状のアルキル基若しくはハロゲン化アルキル基、炭素数 $6\sim 20$ のアリール基若しくはハロゲン化アリール基、又は炭素数 $7\sim 12$ のアラルキル基を示す。 R^{108} 、 R^{109} は互いに結合して環状構造を形成してもよく、環状構造を形成する場合、 R^{108} 、 R^{109} はそれぞれ炭素数 $1\sim 6$ の直鎖状又は分岐状のアルキレン基を示す。)

【0075】R¹⁰⁷、R¹⁰⁸、R¹⁰⁹のアルキル基、ハロゲン化アルキル基、アリール基、ハロゲン化アリール基、アラルキル基としては、R¹⁰⁵、R¹⁰⁶で説明したものと同様の基が挙げられる。なお、R¹⁰⁸、R¹⁰⁹のアルキレン基としては、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、ヘキシレン基等が挙げられる。

[0076]

【化32】

(上式中、R^{101a}、R^{101b}は上記と同じである。) 【0077】 【化33】

【0078】(上式中、R110は、炭素数6~10のア リーレン基、炭素数1~6のアルキレン基又は炭素数2 ~6のアルケニレン基を示し、これらの基の水素原子の 一部又は全部は、更に炭素数1~4の直鎖状若しくは分 岐状のアルキル基、炭素数1~4の直鎖状若しくは分岐 状のアルコキシ基、ニトロ基、アセチル基、又はフェニ ル基で置換されていてもよい。R111は、炭素数1~8 の直鎖状、分岐状若しくは置換のアルキル基、炭素数1 ~8の直鎖状、分岐状若しくは置換のアルケニル基、炭 素数1~8の直鎖状、分岐状若しくは置換のアルコキシ アルキル基、フェニル基、又はナフチル基を示し、これ らの基の水素原子の一部又は全部は、更に炭素数1~4 のアルキル基若しくは炭素数1~4のアルコキシ基:又 は炭素数1~4のアルキル基、炭素数1~4のアルコキ シ基、ニトロ基若しくはアセチル基で置換されていても よいフェニル基;又は炭素数3~5のヘテロ芳香族基; 又は塩素原子若しくはフッ素原子で置換されていてもよ

【0079】ここで、R110のアリーレン基としては、 1,2-フェニレン基、1,8-ナフチレン基等が、ア ルキレン基としては、メチレン基、1,2-エチレン 基、1,3-プロピレン基、1,4-ブチレン基、1-フェニルー1,2-エチレン基、ノルボルナン-2,3 ージイル基等が、アルケニレン基としては、1,2-ビ ニレン基、1-フェニル-1,2-ビニレン基、5-ノ ルボルネン-2, 3-ジイル基等が挙げられる。R111 のアルキル基としては、R101a~R101cと同様のもの が、アルケニル基としては、ビニル基、1-プロペニル 基、アリル基、1-ブテニル基、3-ブテニル基、イソ プレニル基、1-ペンテニル基、3-ペンテニル基、4 -ペンテニル基、ジメチルアリル基、1-ヘキセニル 基、3-ヘキセニル基、5-ヘキセニル基、1-ヘプテ ニル基、3-ヘプテニル基、6-ヘプテニル基、7-オ クテニル基等が、アルコキシアルキル基としては、メト キシメチル基、エトキシメチル基、プロポキシメチル 基、ブトキシメチル基、ペンチロキシメチル基、ヘキシ ロキシメチル基、ヘプチロキシメチル基、メトキシエチ ル基、エトキシエチル基、プロポキシエチル基、ブトキ

(包3)103-261529 (P2003-261529A)

シエチル基、ペンチロキシエチル基、ヘキシロキシエチル基、メトキシプロピル基、エトキシプロピル基、プロポキシプロピル基、ブトキシブロピル基、メトキシブチル基、エトキシブチル基、プロポキシブチル基、メトキシヘキシル基、メトキシへプチル基等が挙げられる。

【0080】なお、更に置換されていてもよい炭素数1~4のアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、ローブチル基、イソブチル基、tertーブチル基等が、炭素数1~4のアルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ローブトキシ基、イソブトキシ基、セーエーブトキシ基等が、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1~4のアルコキシ基、ニトロ基又はアセチル基で置換されていてもよいフェニル基としては、フェニル基、トリル基、pーtertーブトキシフェニル基、pーアセチルフェニル基、pーニトロフェニル基等が、炭素数3~5のヘテロ芳香族基としては、ビリジル基、フリル基等が挙げられる。

【0081】具体的には、オニウム塩として、例えばト リフルオロメタンスルホン酸ジフェニルヨードニウム、 トリフルオロメタンスルホン酸(p-tertーブトキ シフェニル)フェニルヨードニウム、p-トルエンスル ホン酸ジフェニルヨードニウム、p-トルエンスルホン 酸 (p-tert-ブトキシフェニル) フェニルヨード ニウム、トリフルオロメタンスルホン酸トリフェニルス ルホニウム、トリフルオロメタンスルホン酸 (p-te rt-ブトキシフェニル) ジフェニルスルホニウム、ト リフルオロメタンスルホン酸ビス(p-tert-ブト キシフェニル)フェニルスルホニウム、トリフルオロメ タンスルホン酸トリス(p-tert-ブトキシフェニ ル)スルホニウム、p-トルエンスルホン酸トリフェニ ルスルホニウム、p-トルエンスルホン酸(p-ter tーブトキシフェニル) ジフェニルスルホニウム、p-トルエンスルホン酸ビス (p-tert-ブトキシフェ ニル) フェニルスルホニウム、p-トルエンスルホン酸 トリス (p-tert-ブトキシフェニル) スルホニウ ム、ノナフルオロプタンスルホン酸トリフェニルスルホ ニウム、ブタンスルホン酸トリフェニルスルホニウム、 トリフルオロメタンスルホン酸トリメチルスルホニウ ム、pートルエンスルホン酸トリメチルスルホニウム、 トリフルオロメタンスルホン酸シクロヘキシルメチル (2-オキソシクロヘキシル)スルホニウム、p-トル エンスルホン酸シクロヘキシルメチル(2-オキソシク ロヘキシル) スルホニウム、トリフルオロメタンスルホ ン酸ジメチルフェニルスルホニウム、p-トルエンスル ホン酸ジメチルフェニルスルホニウム、トリフルオロメ タンスルホン酸ジシクロヘキシルフェニルスルホニウ ム、pートルエンスルホン酸ジシクロヘキシルフェニル スルホニウム、トリフルオロメタンスルホン酸トリナフ

チルスルホニウム、トリフルオロメタンスルホン酸シクロヘキシルメチル(2-オキソシクロヘキシル)スルホニウム、トリフルオロメタンスルホン酸(2-ノルボニル)メチル(2-オキソシクロヘキシル)スルホニウム、エチレンビス [メチル(2-オキソシクロペンチル)スルホニウムトリフルオロメタンスルホナート]、1,2'-ナフチルカルボニルメチルテトラヒドロチオフェニウムトリフレート等が挙げられる。

【0082】ジアゾメタン誘導体として、ビス(ベンゼ ンスルホニル) ジアゾメタン、ビス (p-トルエンスル ホニル) ジアゾメタン、ビス (キシレンスルホニル) ジ アゾメタン、ビス(シクロヘキシルスルホニル)ジアゾ メタン、ピス (シクロペンチルスルホニル) ジアゾメタ ン、ビス(n-ブチルスルホニル)ジアゾメタン、ビス (イソプチルスルホニル) ジアゾメタン、ビス (sec ーブチルスルホニル)ジアゾメタン、ビス(n-プロピ ルスルホニル) ジアゾメタン、ビス (イソプロピルスル ホニル) ジアゾメタン、ビス(tert-ブチルスルホ ニル)ジアゾメタン、ビス(n-アミルスルホニル)ジ アゾメタン、ビス (イソアミルスルホニル) ジアゾメタ ン、ビス(sec-アミルスルホニル)ジアゾメタン、 ビス(tert-アミルスルホニル)ジアゾメタン、1 -シクロヘキシルスルホニル-1-(tert-ブチル スルホニル)ジアゾメタン、1-シクロヘキシルスルホ ニルー1-(tert-アミルスルホニル)ジアゾメタ ン、1-tert-アミルスルホニル-1-(tert -ブチルスルホニル)ジアゾメタン等が挙げられる。 【0083】グリオキシム誘導体として、ビスー〇一

(p-トルエンスルホニル) - α - ジメチルグリオキシ ム、ビス-0-(p-トルエンスルホニル)-α-ジフ ェニルグリオキシム、ビスー〇ー(ロートルエンスルホ ニル) -α-ジシクロヘキシルグリオキシム、ビス-0 - (p-トルエンスルホニル)-2,3-ペンタンジオ ングリオキシム、ピスー〇一 (p-トルエンスルホニ ル)-2-メチル-3,4-ペンタンジオングリオキシ ム、ビス-O-(n-ブタンスルホニル)-α-ジメチ ルグリオキシム、ビスー〇ー(nープタンスルホニル) -α-ジフェニルグリオキシム、ビス-O-(n-ブタ ンスルホニル) -α-ジシクロヘキシルグリオキシム、 ビス-O-(n-ブタンスルホニル)-2,3-ペンタ ンジオングリオキシム、ビス-O-(n-ブタンスルホ ニル)-2-メチル-3,4-ペンタンジオングリオキ シム、ビス-O-(メタンスルホニル)-α-ジメチル グリオキシム、ビス-O-(トリフルオロメタンスルホ ニル) -α-ジメチルグリオキシム、ピス-0-(1, 1, 1-トリフルオロエタンスルホニル) -α-ジメチ ルグリオキシム、ピスー〇ー(tert-ブタンスルホ ニル) -αージメチルグリオキシム、ビス-0-(パー フルオロオクタンスルホニル) - α - ジメチルグリオキ シム、ピス-Ο-(シクロヘキサンスルホニル)-α(₹4))03-261529 (P2003-261529A)

ジメチルグリオキシム、ビス-O-(ベンゼンスルホニル) $-\alpha-$ ジメチルグリオキシム、ビス-O-(p-フルオロベンゼンスルホニル) $-\alpha-$ ジメチルグリオキシム、ビス-O-(p-tert-ブチルベンゼンスルホニル) $-\alpha-$ ジメチルグリオキシム、ビス-O-(キシレンスルホニル) $-\alpha-$ ジメチルグリオキシム、ビス-O-(カンファースルホニル) $-\alpha-$ ジメチルグリオキシム等が挙げられる。

【0084】ビススルホン誘導体として、ビスナフチルスルホニルメタン、ビストリフルオロメチルスルホニルメタン、ビスエチルスルホニルメタン、ビスエチルスルホニルメタン、ビスプロピルスルホニルメタン、ビスイソプロピルスルホニルメタン、ビスベンゼンスルホニルメタン等が挙げられる。

【0085】 β -ケトスルホン誘導体として、2-シクロヘキシルカルボニル-2-(p-トルエンスルホニル)プロパン、2-イソプロピルカルボニル-2-(p-トルエンスルホニル)プロパン等が挙げられる。

【0086】ジスルホン誘導体として、ジフェニルジスルホン、ジシクロヘキシルジスルホン等のジスルホン誘導体等が挙げられる。

【0087】ニトロベンジルスルホネート誘導体として、pートルエンスルホン酸2,6ージニトロベンジル、pートルエンスルホン酸2,4ージニトロベンジル等が挙げられる。

【0088】スルホン酸エステル誘導体として、1,2,3-トリス (メタンスルホニルオキシ) ベンゼン、1,2,3-トリス (トリフルオロメタンスルホニルオキシ) ベンゼン、1,2,3-トリス (p-トルエンスルホニルオキシ) ベンゼン等が挙げられる。

【0089】 Nーヒドロキシイミド化合物のスルホン酸 エステル誘導体として、N-ヒドロキシスクシンイミド メタンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイ ミドトリフルオロメタンスルホン酸エステル、N-ヒド ロキシスクシンイミドエタンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイミド1-プロパンスルホン酸エス **テル、N-ヒドロキシスクシンイミド2-プロパンスル** ホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイミド1-ペ ンタンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイ ミド1-オクタンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシ スクシンイミドpートルエンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイミドp-メトキシベンゼンスルホ ン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイミド2-クロ ロエタンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシン イミドベンゼンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシス クシンイミド2、4、6ートリメチルベンゼンスルホン 酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイミド1-ナフタ レンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイミ ド2ーナフタレンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシ

-2-フェニルスクシンイミドメタンスルホン酸エステ ル、N-ヒドロキシマレイミドメタンスルホン酸エステ ル、N-ヒドロキシマレイミドエタンスルホン酸エステ ル、N-ヒドロキシ-2-フェニルマレイミドメタンス ルホン酸エステル、N-ヒドロキシグルタルイミドメタ ンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシグルタルイミド ベンゼンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシフタルイ ミドメタンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシフタル イミドベンゼンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシフ タルイミドトリフルオロメタンスルホン酸エステル、N ーヒドロキシフタルイミドpートルエンスルホン酸エス テル、N-ヒドロキシナフタルイミドメタンスルホン酸 エステル、N-ヒドロキシナフタルイミドベンゼンスル ホン酸エステル、N-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2, 3-ジカルボキシイミドメタンスルホン酸エステ ル、N-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2, 3-ジカ ルボキシイミドトリフルオロメタンスルホン酸エステ ル、N-ヒドロキシー5-ノルボルネン-2、3-ジカ ルボキシイミドャートルエンスルホン酸エステル等が挙 げられる。

【0090】好ましくは、トリフルオロメタンスルホン 酸トリフェニルスルホニウム、トリフルオロメタンスル ホン酸 (p-tert-ブトキシフェニル) ジフェニル スルホニウム、トリフルオロメタンスルホン酸トリス (p-tert-ブトキシフェニル)スルホニウム、p ートルエンスルホン酸トリフェニルスルホニウム、p-トルエンスルホン酸 (p-tert-ブトキシフェニ ル) ジフェニルスルホニウム、p-トルエンスルホン酸 トリス (p-tert-ブトキシフェニル) スルホニウ ム、トリフルオロメタンスルホン酸トリナフチルスルホ ニウム、トリフルオロメタンスルホン酸シクロヘキシル メチル (2-オキソシクロヘキシル) スルホニウム、ト リフルオロメタンスルホン酸(2-ノルボニル)メチル (2-オキソシクロヘキシル)スルホニウム、1,2' ーナフチルカルボニルメチルテトラヒドロチオフェニウ ムトリフレート等のオニウム塩、ビス(ベンゼンスルホ ニル)ジアゾメタン、ピス(p-トルエンスルホニル) ジアゾメタン、ビス (シクロヘキシルスルホニル) ジア ゾメタン、ビス (n-ブチルスルホニル) ジアゾメタ ン、ビス(イソブチルスルホニル)ジアゾメタン、ビス (sec-ブチルスルホニル)ジアゾメタン、ビス (n -プロピルスルホニル)ジアゾメタン、ビス(イソプロ ピルスルホニル) ジアゾメタン、ビス(tert-ブチ ルスルホニル) ジアゾメタン等のジアゾメタン誘導体、 ビス-O-(p-トルエンスルホニル)-α-ジメチル グリオキシム、ピスー〇ー(nーブタンスルホニル)ー αージメチルグリオキシム等のグリオキシム誘導体、ビ スナフチルスルホニルメタン等のビススルホン誘導体、 N-ヒドロキシスクシンイミドメタンスルホン酸エステ ル、N-ヒドロキシスクシンイミドトリフルオロメタン

(25))03-261529 (P2003-261529A)

スルホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイミド1ープロパンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイミド2ープロパンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイミド1ーペンタンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシスクシンイミドp-トルエンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシナフタルイミドメタンスルホン酸エステル、N-ヒドロキシナフタルイミドベンゼンスルホン酸エステル等のN-ヒドロキシイミド化合物のスルホン酸エステル誘導体が用いられる。

【0091】なお、上記酸発生剤は1種を単独で又は2種以上を組み合わせて用いることができる。オニウム塩は矩形性向上効果に優れ、ジアゾメタン誘導体及びグリオキシム誘導体は定在波低減効果に優れるため、両者を組み合わせることによりプロファイルの微調整を行うことが可能である。

【0092】上記酸発生剤の添加量は、上記式(1)のスルホニウム塩との合計量として、ベース樹脂100重量部に対して好ましくは0.1~15重量部、より好ましくは0.5~8重量部である。0.1重量部より少ないと低感度となることがあり、15重量部より多いと透明性が低下し、レジスト材料の解像性能が低下することがある。

【0093】本発明で使用される有機溶剤としては、ベース樹脂、酸発生剤、その他の添加剤等が溶解可能な有機溶剤であればいずれでもよい。このような有機溶剤としては、例えばシクロヘキサノン、メチルー2-n-アミルケトン等のケトン類、3-メトキシブタノール、3-メチルー3-メトキシブタノール、1-メトキシー2-プロパノール、1-エトキシー2ープロパノール等のアルコール類、プロピレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、プロピレングリコールジメチルエーテルアーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノエチルエーテルア

セテート、乳酸エチル、ピルビン酸エチル、酢酸ブチル、3ーメトキシプロピオン酸メチル、3ーエトキシプロピオン酸エチル、酢酸 tertーブチル、プロピオン酸tertーブチル、プロピレングリコールモノtertーブチルエーテルアセテート等のエステル類が挙げられ、これらの1種を単独で又は2種以上を混合して使用することができるが、これらに限定されるものではない。

【0094】本発明では、これらの有機溶剤の中でもレジスト成分中の酸発生剤の溶解性が最も優れているジェチレングリコールジメチルエーテルや1-エトキシー2-プロパノールの他、安全溶剤であるプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート及びその混合溶剤が好ましく使用される。

【0095】有機溶剤の使用量は、ベース樹脂100重量部に対して200~1,000重量部、特に400~800重量部が好適である。

【0096】本発明のレジスト材料には、更に溶解制御 剤を添加することができる。溶解制御剤としては、重量 平均分子量が100~1,000、好ましくは150~ 800で、かつ分子内にフェノール性水酸基を2つ以上 有する化合物の該フェノール性水酸基の水素原子を酸不 安定基により全体として平均0~100モル%の割合で 又は分子内にカルボキシ基を有する化合物の該カルボキ シ基の水素原子を酸不安定基により全体として平均80 ~100モル%の割合で置換した化合物を配合する。な お、フェノール性水酸基又はカルボキシ基の水素原子の 酸不安定基による置換率は、平均でフェノール性水酸基 又はカルボキシ基全体の0モル%以上、好ましくは30 モル%以上であり、その上限は100モル%、より好ま しくは80モル%である。この場合、かかるフェノール 性水酸基を2つ以上有する化合物又はカルボキシ基を有 する化合物としては、下記式 (D1)~ (D14)で示 されるものが好ましい。

[0097]

【化34】

(26))03-261529 (P2003-261529A)

【0098】(上式中、R²⁰¹、R²⁰²は、独立してそれ ぞれ水素原子、又は炭素数1~8の直鎖状若しくは分岐 状のアルキル基若しくはアルケニル基を示す。R 203は、水素原子、又は炭素数1~8の直鎖状若しくは 分岐状のアルキル基若しくはアルケニル基、又は- (R ²⁰⁷)_kCOOH(kはO又は1である。)を示す。R ²⁰⁴は、- (CH₂)_i- (iは2~10の整数であ る。)、炭素数6~10のアリーレン基、カルボニル 基、スルホニル基、酸素原子又は硫黄原子を示す。R 205は、炭素数1~10のアルキレン基、炭素数6~1 0のアリーレン基、カルボニル基、スルホニル基、酸素 原子又は硫黄原子を示す。R206は水素原子、炭素数1 ~8の直鎖状若しくは分岐状のアルキル基若しくはアル ケニル基、又はそれぞれ水酸基で置換されたフェニル基 又はナフチル基を示す。R207は、炭素数1~10の直 鎖状又は分岐状のアルキレン基を示す。R208は水素原

子又は水酸基を示す。jは $0\sim5$ の整数である。uは0又は1である。s、t、s'、t'、s'、t'、t' は それぞれs+t=8、s'·+t'=5、s' '+t''=4を満足し、かつ各フェニル骨格中に少なくとも1つの水酸基を有するような数である。 α は式(D8)、(D9)の化合物の分子量を100 ~1 ,000とする数である。)

【0099】上式中、R²⁰¹、R²⁰²としては、例えば水 素原子、メチル基、エチル基、ブチル基、プロピル基、 エチニル基、シクロヘキシル基等が挙げられる。R²⁰³ としては、例えばR²⁰¹、R²⁰²と同様なもの、或いは一 COOH、一CH₂COOH、R²⁰⁴としては、例えばエ チレン基、フェニレン基、カルボニル基、スルホニル 基、酸素原子、硫黄原子等が挙げられる。R²⁰⁵として は、例えばメチレン基、或いはR²⁰⁴と同様なもの、R ²⁰⁶としては例えば水素原子、メチル基、エチル基、ブ (27))03-261529 (P2003-261529A)

チル基、プロピル基、エチニル基、シクロヘキシル基、 それぞれ水酸基で置換されたフェニル基、ナフチル基等 が挙げられる。

【0100】ここで、溶解阻止剤の酸不安定基としては、ベースポリマーと同じ酸不安定基が挙げられるが、ベースポリマーと同一であっても異なっても良い。また、異なる2種以上の溶解阻止剤を添加することも可能である。

【0101】上記溶解阻止剤の配合量は、ベース樹脂1 00重量部に対し、0~50重量部、好ましくは5~5 0重量部、より好ましくは10~30重量部であり、単 独又は2種以上を混合して使用できる。配合量が5重量 部に満たないと解像性の向上がない場合があり、50重 量部を超えるとパターンの膜減りが生じ、解像度が低下 する場合がある。

【0102】なお、上記のような溶解阻止剤は、フェノール性水酸基又はカルボキシ基を有する化合物に対し、有機化学的処方を用いて酸不安定基を導入することにより合成される。

【0103】更に、本発明のレジスト材料には、塩基性化合物を配合することができる。塩基性化合物としては、酸発生剤より発生する酸がレジスト膜中に拡散する際の拡散速度を抑制することができる化合物が適している。塩基性化合物の配合により、レジスト膜中での酸の拡散速度が抑制されて解像度が向上し、露光後の感度変化を抑制したり、基盤や環境依存性を少なくし、露光余裕度やパターンプロファイル等を向上することができる。

【0104】このような塩基性化合物としては、第一級、第二級、第三級の脂肪族アミン類、混成アミン類、 芳香族アミン類、複素環アミン類、カルボキシ基を有する含窒素化合物、スルホニル基を有する含窒素化合物、水酸基を有する含窒素化合物、ヒドロキシフェニル基を有する含窒素化合物、アルコール性含窒素化合物、アミド誘導体、イミド誘導体等が挙げられる。

【0105】具体的には、第一級の脂肪族アミン類として、アンモニア、メチルアミン、エチルアミン、nープロピルアミン、イソプロピルアミン、nーブチルアミン、イソブチルアミン、secーブチルアミン、tertーブチルアミン、ペンチルアミン、tertーアミルアミン、シクロペンチルアミン、ヘキシルアミン、シクロヘキシルアミン、ペプチルアミン、オクチルアミン、ノニルアミン、デシルアミン、ドデシルアミン、セチルアミン、メチレンジアミン、エチレンジアミン、テトラエチレンペンタミン等が例示される。

【0106】第二級の脂肪族アミン類として、ジメチルアミン、ジエチルアミン、ジーnープロピルアミン、ジ イソプロピルアミン、ジーnーブチルアミン、ジイソブ チルアミン、ジーsecーブチルアミン、ジペンチルア ミン、ジシクロペンチルアミン、ジヘキシルアミン、ジ シクロヘキシルアミン、ジヘプチルアミン、ジオクチルアミン、ジノニルアミン、ジデシルアミン、ジドデシルアミン、ジセチルアミン、N, N-ジメチルメチレンジアミン、N, N-ジメチルエチレンジアミン、N, N-ジメチルテトラエチレンペンタミン等が例示される。

【0107】第三級の脂肪族アミン類として、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリーnープロピルアミン、トリーnーブチルアミン、トリイソプロピルアミン、トリーsecーブチルアミン、トリイソブチルアミン、トリシクロペンチルアミン、トリペキシルアミン、トリシクロペキシルアミン、トリイプチルアミン、トリオクチルアミン、トリイニルアミン、トリデシルアミン、トリドデシルアミン、トリセチルアミン、N,N,N',N'ーテトラメチルエチレンジアミン、N,N,N',N'ーテトラメチルエチレンジアミン、N,N,N',N'ーテトラメチルエチレンチミン、N,N,N',N'ーテトラメチルテトラエチレンペンタミン等が例示される。

【0108】混成アミン類としては、例えばジメチルエチルアミン、メチルエチルプロピルアミン、ベンジルアミン、フェネチルアミン、ベンジルジメチルアミン等が例示される。

【0109】芳香族アミン類及び複素環アミン類の具体 例としては、アニリン誘導体(例えばアニリン、N-メ チルアニリン、N-エチルアニリン、N-プロピルアニ リン、N, N-ジメチルアニリン、2-メチルアニリ ン、3-メチルアニリン、4-メチルアニリン、エチル アニリン、プロピルアニリン、トリメチルアニリン、2 ーニトロアニリン、3ーニトロアニリン、4ーニトロア ニリン、2,4-ジニトロアニリン、2,6-ジニトロ アニリン、3、5ージニトロアニリン、N. Nージメチ **ルトルイジン等)、ジフェニル(p-トリル)アミン、** メチルジフェニルアミン、トリフェニルアミン、フェニ レンジアミン、ナフチルアミン、ジアミノナフタレン、 ピロール誘導体(例えばピロール、2H-ピロール、1 ーメチルピロール、2,4ージメチルピロール、2,5 ージメチルピロール、N-メチルピロール等)、オキサ ゾール誘導体(例えばオキサゾール、イソオキサゾール 等)、チアゾール誘導体(例えばチアゾール、イソチア ゾール等)、イミダゾール誘導体(例えばイミダゾー ル、4-メチルイミダゾール、4-メチル-2-フェニ ルイミダゾール等)、ピラゾール誘導体、フラザン誘導 体、ピロリン誘導体(例えばピロリン、2-メチル-1 - ピロリン等)、ピロリジン誘導体(例えばピロリジ ン、N-メチルピロリジン、ピロリジノン、N-メチル ピロリドン等)、イミダゾリン誘導体、イミダゾリジン 誘導体、ピリジン誘導体(例えばピリジン、メチルピリ ジン、エチルピリジン、プロピルピリジン、ブチルピリ ジン、4-(1-ブチルペンチル) ピリジン、ジメチル ピリジン、トリメチルピリジン、トリエチルピリジン、 フェニルピリジン、3ーメチルー2ーフェニルピリジ

(₺8))03-261529 (P2003-261529A)

ン、4-tert-ブチルピリジン、ジフェニルピリジ ン、ベンジルピリジン、メトキシピリジン、ブトキシピ リジン、ジメトキシピリジン、1-メチル-2-ピリド ン、4-ピロリジノピリジン、1-メチル-4-フェニ ルピリジン、2-(1-エチルプロピル) ピリジン、ア ミノピリジン、ジメチルアミノピリジン等)、ピリダジ ン誘導体、ピリミジン誘導体、ピラジン誘導体、ピラゾ リン誘導体、ピラゾリジン誘導体、ピペリジン誘導体、 ピペラジン誘導体、モルホリン誘導体、インドール誘導 体、イソインドール誘導体、1H-インダゾール誘導 . 体、インドリン誘導体、キノリン誘導体(例えばキノリ ン、3-キノリンカルボニトリル等)、イソキノリン誘 導体、シンノリン誘導体、キナゾリン誘導体、キノキサ リン誘導体、フタラジン誘導体、プリン誘導体、プテリ ジン誘導体、カルバゾール誘導体、フェナントリジン誘 導体、アクリジン誘導体、フェナジン誘導体、1,10 ーフェナントロリン誘導体、アデニン誘導体、アデノシ ン誘導体、グアニン誘導体、グアノシン誘導体、ウラシ ル誘導体、ウリジン誘導体等が例示される。

【0110】カルボキシ基を有する含窒素化合物としては、例えばアミノ安息香酸、インドールカルボン酸、アミノ酸誘導体(例えばニコチン酸、アラニン、アルギニン、アスパラギン酸、グルタミン酸、グリシン、ヒスチジン、イソロイシン、グリシルロイシン、ロイシン、メチオニン、フェニルアラニン、スレオニン、リジン、3ーアミノピラジンー2ーカルボン酸、メトキシアラニン)等が例示される。

【0111】スルホニル基を有する含窒素化合物としては、3-ピリジンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸ピリジニウム等が例示される。

【0112】水酸基を有する含窒素化合物、ヒドロキシ フェニル基を有する含窒素化合物、アルコール性含窒素 化合物としては、2-ヒドロキシピリジン、アミノクレ ゾール、2、4ーキノリンジオール、3ーインドールメ タノールヒドレート、モノエタノールアミン、ジエタノ ールアミン、トリエタノールアミン、N-エチルジエタ ノールアミン、N, N-ジエチルエタノールアミン、ト リイソプロパノールアミン、2,2'-イミノジエタノ ール、2-アミノエタノール、3-アミノー1-プロパ ノール、4-アミノー1-ブタノール、4-(2-ヒド ロキシエチル) モルホリン、2-(2-ヒドロキシエチ ル) ピリジン、1-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジ ン、1-[2-(2-ヒドロキシエトキシ)エチル]ピ ペラジン、ピペリジンエタノール、1-(2-ヒドロキ シエチル) ピロリジン、1-(2-ヒドロキシエチル) -2-ピロリジノン、3-ピペリジノ-1,2-プロパ ンジオール、3ーピロリジノー1,2ープロパンジオー ル、8-ヒドロキシユロリジン、3-クイヌクリジノー ル、3-トロパノール、1-メチル-2-ピロリジンエ タノール、1-アジリジンエタノール、N-(2-ヒド ロキシエチル) フタルイミド、N-(2-ヒドロキシエチル) イソニコチンアミド等が例示される。

【0113】アミド誘導体としては、ホルムアミド、Nーメチルホルムアミド、N, Nージメチルホルムアミド、アセトアミド、Nーメチルアセトアミド、N, Nージメチルアセトアミド、プロピオンアミド、ベンズアミド等が例示される。

【0114】イミド誘導体としては、フタルイミド、サクシンイミド、マレイミド等が例示される。

【0115】更に、下記一般式(B)-1で示される塩 基性化合物から選ばれる1種又は2種以上を添加することもできる。

【化35】

上式中、m=1、2又は3である。側鎖Xは同一でも異なっていても良く、下記一般式(X)-1~(X)-3で表すことができる。側鎖Yは同一又は異種の、水素原子又は直鎖状、分岐状若しくは環状の炭素数1~20のアルキル基を示し、該アルキル基はエーテル基若しくはヒドロキシル基を含んでもよい。また、X同士が結合して環を形成しても良い。

【0116】ここでR300、R302、R305は、独立して 炭素数1~4の直鎖状又は分岐状のアルキレン基であり、R301、R304は、独立して水素原子、又は炭素数1~20の直鎖状、分岐状若しくは環状のアルキル基であり、ヒドロキシ基、エーテル基、エステル基、ラクトン環を1又は複数含んでいても良い。R303は、単結合、又は炭素数1~4の直鎖状若しくは分岐状のアルキレン基である。R306は、炭素数1~20の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基であり、ヒドロキシ基、エーテル、エステル基、ラクトン環を1あるいは複数含んでいても良い。

[0117] [化36]

【0118】一般式(B) -1で表される化合物は具体的には下記に例示される。トリス(2-xトキシメトキシエチル)アミン、トリス(2-(2-xトキシエトキシ)エチル}アミン、トリス(2-(1-xトキシエトキシ)エチル}アミン、トリス(2-(1-xトキシエトキシ)エチル}アミン、トリス(2-(1-xトキシエトキシ)エチル}アミン、トリス(2-(1-x)トキシエトキシ)エチル}アミン、トリス(2-(1-x)

(₹9))03-261529 (P2003-261529A)

ーエトキシプロポキシ) エチル} アミン、トリス [2-{2-(2-ヒドロキシエトキシ)エトキシ}エチル] アミン、4, 7, 13, 16, 21, 24-ヘキサオキ サー1,10-ジアザビシクロ[8.8.8] ヘキサコ サン、4,7,13,18-テトラオキサー1,10-ジアザビシクロ[8.5.5]エイコサン、1,4,1 0,13-テトラオキサー7,16-ジアザビシクロオ クタデカン、1-アザ-12-クラウン-4、1-アザ -15-クラウン-5、1-アザ-18-クラウン-6、トリス(2-ホルミルオキシエチル)アミン、トリ ス(2-アセトキシエチル)アミン、トリス(2-プロ ピオニルオキシエチル) アミン、トリス (2-ブチリル オキシエチル) アミン、トリス (2-イソブチリルオキ シエチル) アミン、トリス (2-バレリルオキシエチ ル) アミン、トリス(2-ピバロイルオキシキシエチ ル) アミン、N, N-ビス(2-アセトキシエチル)2 - (アセトキシアセトキシ) エチルアミン、トリス (2) ーメトキシカルボニルオキシエチル) アミン、トリス (2-tert-ブトキシカルボニルオキシエチル)ア ミン、トリス[2-(2-オキソプロポキシ)エチル] アミン、トリス [2-(メトキシカルボニルメチル)オ キシエチル] アミン、トリス [2-(tert-ブトキ シカルボニルメチルオキシ) エチル] アミン、トリス [2-(シクロヘキシルオキシカルボニルメチルオキ シ) エチル] アミン、トリス(2-メトキシカルボニル エチル) アミン、トリス (2-エトキシカルボニルエチ ル) アミン、N, N-ピス (2-ヒドロキシエチル) 2 - (メトキシカルボニル) エチルアミン、N, N-ビス (2-アセトキシエチル)2-(メトキシカルボニル) エチルアミン、N, N-ビス (2-ヒドロキシエチル) 2- (エトキシカルボニル) エチルアミン、N, N-ビ .ス(2-アセトキシエチル)2-(エトキシカルボニ ル) エチルアミン、N, N-ビス (2-ヒドロキシエチ ル)2-(2-メトキシエトキシカルボニル)エチルア ミン、N, N-ビス(2-アセトキシエチル)2-(2 -メトキシエトキシカルボニル) エチルアミン、N, N ーピス(2-ヒドロキシエチル)2-(2-ヒドロキシ エトキシカルボニル) エチルアミン、N, N-ビス(2 -アセトキシエチル)2-(2-アセトキシエトキシカ ルボニル) エチルアミン、N, N-ビス (2-ヒドロキ シエチル) 2-「(メトキシカルボニル)メトキシカル ボニル] エチルアミン、N, N-ビス(2-アセトキシ エチル)2-[(メトキシカルボニル)メトキシカルボ ニル] エチルアミン、N, N-ビス(2-ヒドロキシエ チル)2-(2-オキソプロポキシカルボニル)エチル アミン、N, N-ピス (2-アセトキシエチル) 2-(2-オキソプロポキシカルボニル) エチルアミン、 N, N-ビス(2-ヒドロキシエチル)2-(テトラヒ ドロフルフリルオキシカルボニル) エチルアミン、N, N-ピス(2-アセトキシエチル)2-(テトラヒドロ

フルフリルオキシカルボニル) エチルアミン、N, N-ビス(2-ヒドロキシエチル)2-[(2-オキソテト ラヒドロフラン-3-イル) オキシカルボニル] エチル アミン、N, N-ピス (2-アセトキシエチル) 2-[(2-オキソテトラヒドロフラン-3-イル)オキシ カルボニル] エチルアミン、N, N-ビス(2-ヒドロ キシエチル) 2-(4-ヒドロキシブトキシカルボニ ル) エチルアミン、N, N-ピス(2-ホルミルオキシ エチル) 2-(4-ホルミルオキシブトキシカルボニ ル) エチルアミン、N, N-ビス (2-ホルミルオキシ エチル) 2-(2-ホルミルオキシエトキシカルボニ ル) エチルアミン、N, N-ビス (2-メトキシエチ ル)2-(メトキシカルボニル)エチルアミン、N-(2-ヒドロキシエチル) ビス [2-(メトキシカルボ ニル) エチル] アミン、N-(2-アセトキシエチル) ビス [2-(メトキシカルボニル) エチル] アミン、N - (2-ヒドロキシエチル) ビス [2-(エトキシカル ボニル) エチル] アミン、N-(2-アセトキシエチ ル) ビス[2-(エトキシカルボニル) エチル] アミ ン、N-(3-ヒドロキシ-1-プロピル) ビス[2-(メトキシカルボニル) エチル] アミン、N-(3-ア セトキシー1-プロピル)ビス[2-(メトキシカルボ ニル) エチル] アミン、N-(2-メトキシエチル) ビ ス[2-(メトキシカルボニル) エチル] アミン、N-ブチルピス [2-(メトキシカルボニル)エチル]アミ ン、N-ブチルピス [2 - (2 - メトキシエトキシカル ボニル) エチル] アミン、N-メチルビス(2-アセト キシエチル) アミン、N-エチルピス (2-アセトキシ エチル) アミン、N-メチルビス (2-ピバロイルオキ シエチル) アミン、N-エチルビス [2-(メトキシカ ルボニルオキシ) エチル] アミン、N-エチルビス[2] - (tert-ブトキシカルボニルオキシ)エチル]ア ミン、トリス (メトキシカルボニルメチル) アミン、ト リス (エトキシカルボニルメチル) アミン、Nーブチル ビス (メトキシカルボニルメチル) アミン、N-ヘキシ ルビス (メトキシカルボニルメチル) アミン、β-(ジ エチルアミノ) - 8 - バレロラクトンを例示できるが、 これらに制限されない。

【0119】更に下記一般式(B)-2に示される環状 構造を持つ塩基化合物の1種あるいは2種以上を添加す ることもできる。

【化37】



・(上式中、Xは前述の通り、R307は、炭素数2~20 の直鎖状又は分岐状のアルキレン基であり、カルボニル 基、エーテル基、エステル基、スルフィドを1個あるい (30)103-261529 (P2003-261529A)

は複数個含んでいても良い。

【0120】B-2は、具体的には、1-[2-(メト キシメトキシ) エチル] ピロリジン、1~[2~(メト キシメトキシ) エチル] ピペリジン、4-[2-(メト キシメトキシ) エチル] モルホリン、1-[2-[(2 -メトキシエトキシ) メトキシ] エチル] ピロリジン、 1-[2-[(2-メトキシエトキシ)メトキシ]エチ ル] ピペリジン、4-[2-[(2-メトキシエトキ シ) メトキシ] エチル] モルホリン、酢酸2-(1-ピ ロリジニル) エチル、酢酸2-ピペリジノエチル、酢酸 2-モルホリノエチル、ギ酸2-(1-ピロリジニル) エチル、プロピオン酸2-ピペリジノエチル、アセトキ シ酢酸2-モルホリノエチル、メトキシ酢酸2-(1-ピロリジニル) エチル、4-[2-(メトキシカルボニ ルオキシ) エチル] モルホリン、1-[2-(t-ブト キシカルボニルオキシ) エチル] ピペリジン、4-[2 - (2-メトキシエトキシカルボニルオキシ)エチル] モルホリン、3-(1-ピロリジニル)プロピオン酸メ チル、3ーピペリジノプロピオン酸メチル、3ーモルホ リノプロピオン酸メチル、3-(チオモルホリノ)プロ ピオン酸メチル、2-メチル-3-(1-ピロリジニ ル)プロピオン酸メチル、3-モルホリノプロピオン酸

エチル、3-ピペリジノプロピオン酸メトキシカルボニ ルメチル、3-(1-ピロリジニル)プロピオン酸2-ヒドロキシエチル、3-モルホリノプロピオン酸2-ア セトキシエチル、3-(1-ピロリジニル)プロピオン 酸2-オキソテトラヒドロフラン-3-イル、3-モル ホリノプロピオン酸テトラヒドロフルフリル、3ーピペ リジノプロピオン酸グリシジル、3-モルホリノプロピ オン酸2-メトキシエチル、3-(1-ピロリジニル) プロピオン酸2-(2-メトキシエトキシ) エチル、3 -モルホリノプロピオン酸ブチル、3-ピペリジノプロ $ピオン酸シクロヘキシル、<math>\alpha-(1-ピロリジニル)$ メ チルーァーブチロラクトン、Bーピペリジノーァーブチ ロラクトン、β-モルホリノーδ-バレロラクトン、1 - ピロリジニル酢酸メチル、ピペリジノ酢酸メチル、モ ルホリノ酢酸メチル、チオモルホリノ酢酸メチル、1-ピロリジニル酢酸エチル、モルホリノ酢酸2-メトキシ エチルで挙げることができる。

【0121】更に、一般式(B)-3~(B)-6で表されるシアノ基を含む塩基化合物を添加することができる

【化38】

(上式中、X、R³⁰⁷、mは前述の通り、R³⁰⁸、R³⁰⁹は、独立して同一又は異種の炭素数1~4の直鎖状若しくは分岐状のアルキレン基である。)

【0122】シアノ基を含む塩基は、具体的には3-(ジエチルアミノ)プロピオノニトリル、N, Nーピス (2-ヒドロキシエチル)-3-アミノプロピオノニト リル、N, Nーピス(2-アセトキシエチル)-3-ア ミノプロピオノニトリル、N, Nーピス(2-ホルミル オキシエチル)-3-アミノプロピオノニトリル、N, Nーピス(2-メトキシエチル)-3-アミノプロピオ ノニトリル、N, Nーピス[2-(メトキシメトキシ) エチル]-3-アミノプロピオノニトリル、N-(2-シアノエチル)-N-(2-メトキシエチル)-3-ア ミノプロピオン酸メチル、N-(2-シアノエチル)-N-(2-ヒドロキシエチル)-3-アミノプロピオン 酸メチル、N-(2-アセトキシエチル)-N-(2-シアノエチル)-3-アミノプロピオン酸メチル、N-

(2-シアノエチル)-N-エチル-3-アミノプロピ オノニトリル、N-(2-シアノエチル)-N-(2-ヒドロキシエチル) -3-アミノプロピオノニトリル、 N-(2-アセトキシエチル)-N-(2-シアノエチ ル)-3-アミノプロピオノニトリル、N-(2-シア **ノエチル)-N-(2-ホルミルオキシエチル)-3-**アミノプロピオノニトリル、N-(2-シアノエチル) -N-(2-メトキシエチル)-3-アミノプロピオノ ニトリル、N-(2-シアノエチル)-N-[2-(メ トキシメトキシ) エチル] -3-アミノプロピオノニト リル、N-(2-シアノエチル)-N-(3-ヒドロキ シー1ープロピル) -3-アミノプロピオノニトリル、 N-(3-アセトキシ-1-プロピル)-N-(2-シ アノエチル)-3-アミノプロピオノニトリル、N-(2-シアノエチル)-N-(3-ホルミルオキシ-1 -プロピル)-3-アミノプロピオノニトリル、N-(2-シアノエチル) - N - テトラヒドロフルフリルー

(き1))03-261529 (P2003-261529A)

3-アミノプロピオノニトリル、N, N-ビス (2-シ アノエチル) -3-アミノプロピオノニトリル、ジエチ ルアミノアセトニトリル、N, N-ビス(2-ヒドロキ シエチル) アミノアセトニトリル、N, N-ビス (2-アセトキシエチル) アミノアセトニトリル、N. Nービ ス(2-ホルミルオキシエチル)アミノアセトニトリ ル、N, N-ビス (2-メトキシエチル) アミノアセト ニトリル、N, N-ビス[2-(メトキシメトキシ)エ チル] アミノアセトニトリル、N-シアノメチル-N-(2-メトキシエチル)-3-アミノプロピオン酸メチ ル、N-シアノメチル-N-(2-ヒドロキシエチル) -3-アミノプロピオン酸メチル、N-(2-アセトキ シエチル) - N - シアノメチル - 3 - アミノプロピオン 酸メチル、N-シアノメチル-N-(2-ヒドロキシエ チル) アミノアセトニトリル、N-(2-アセトキシエ チル) -N- (シアノメチル) アミノアセトニトリル、 N-シアノメチル-N-(2-ホルミルオキシエチル) アミノアセトニトリル、N-シアノメチル-N-(2-メトキシエチル) アミノアセトニトリル、N-シアノメ チルーN-[2-(メトキシメトキシ)エチル]アミノ アセトニトリル、N-(シアノメチル)-N-(3-ヒ ドロキシ-1-プロピル) アミノアセトニトリル、N-(3-アセトキシー1-プロピル)-N-(シアノメチ ル) アミノアセトニトリル、N-シアノメチル-N-(3-ホルミルオキシ-1-プロピル) アミノアセトニ トリル、N, N-ビス (シアノメチル) アミノアセトニ トリル、1-ピロリジンプロピオノニトリル、1-ピペ リジンプロピオノニトリル、4-モルホリンプロピオノ ニトリル、1ーピロリジンアセトニトリル、1ーピペリ ジンアセトニトリル、4-モルホリンアセトニトリル、 3-ジエチルアミノプロピオン酸シアノメチル、N.N. ービス(2-ヒドロキシエチル)-3-アミノプロピオ ン酸シアノメチル、N, N-ピス (2-アセトキシエチ ル)-3-アミノプロピオン酸シアノメチル、N, N-ビス(2-ホルミルオキシエチル)-3-アミノプロピ オン酸シアノメチル、N, N-ビス(2-メトキシエチ ル)-3-アミノプロピオン酸シアノメチル、N, N-ビス [2- (メトキシメトキシ) エチル] -3-アミノ プロピオン酸シアノメチル、3-ジエチルアミノプロピ オン酸2-シアノエチル、N, N-ビス(2-ヒドロキ

シエチル) -3-アミノプロピオン酸2-シアノエチル、N, N-ビス(2-アセトキシエチル)-3-アミノプロピオン酸2-シアノエチル、N, N-ビス(2-ホルミルオキシエチル)-3-アミノプロピオン酸2-シアノエチル、N, N-ビス(2-メトキシエチル)-3-アミノプロピオン酸2-シアノエチル、N, N-ビス(2-メトキシエチル)-3-アミノプロピオン酸2-シアノエチル、1-ピロリジンプロピオン酸シアノエチル、1-ピペリジンプロピオン酸シアノメチル、1-ピペリジンプロピオン酸2-シアノエチル、1-ピペリジンプロピオン酸2-シアノエチル、1-ピペリジンプロピオン酸2-シアノエチル、1-ピペリジンプロピオン酸2-シアノエチル、1-ピペリジンプロピオン酸2-シアノエチルが例示される。

【0123】上記塩基性化合物の配合量は、酸発生剤1 重量部に対して0.001~10重量部、好ましくは 0.01~1重量部である。配合量が0.001重量部 未満であると添加剤としての効果が十分に得られない場 合があり、10重量部を超えると解像度や感度が低下す る場合がある。

【0124】更に、本発明のレジスト材料には、分子内に≡C-COOHで示される基を有する化合物(有機酸)を配合することができる。分子内に≡C-COOHで示される基を有する化合物としては、例えば下記Ⅰ群及びⅠI群から選ばれる1種又は2種以上の化合物を使用することができるが、これらに限定されるものではない。本成分の配合により、レジストのPED安定性が向上し、窒化膜基盤上でのエッジラフネスが改善されるのである。

[I 群] 下記一般式 $(A1) \sim (A10)$ で示される化合物のフェノール性水酸基の水素原子の一部又は全部を $-R^{401}-COOH(R^{401}$ は炭素数 $1\sim10$ の直鎖状又は分岐状のアルキレン基)により置換してなり、かつ分子中のフェノール性水酸基 (C) と=C-COOHで示される基 (D) とのモル比率がC/(C+D)=0.1 ~1.0 である化合物。

[II群] 下記一般式 (A11)~(A15)で示される化合物。

[0125]

【化39】

(\$2))03-261529 (P2003-261529A)

【0126】(上式中、R408は、水素原子又はメチル 基を示す。R402、R403は、独立してそれぞれ水素原 子、炭素数1~8の直鎖状若しくは分岐状のアルキル 基、又は炭素数1~8の直鎖状若しくは分岐状のアルケ ニル基を示す。R404は、水素原子、炭素数1~8の直 鎖状若しくは分岐状のアルキル基、炭素数1~8の直鎖 状若しくは分岐状のアルケニル基、又は-(R409)k-COOR' 基 (R' は水素原子又は-R409-COOH を表し、kはO又は1である。) を示す。R405は、-(CH₂);-(iは2~10の整数である。)、炭素数 6~10のアリーレン基、カルボニル基、スルホニル 基、酸素原子又は硫黄原子を示す。R406は、炭素数1 ~10のアルキレン基、炭素数6~10のアリーレン 基、カルボニル基、スルホニル基、酸素原子又は硫黄原 子を示す。R407は、水素原子、炭素数1~8の直鎖状 若しくは分岐状のアルキル基、炭素数1~8の直鎖状若 しくは分岐状のアルケニル基、又はそれぞれ水酸基で置 換されたフェニル基若しくはナフチル基を示す。R409 は、炭素数1~10の直鎖状又は分岐状のアルキレン基 を示す。R410は、水素原子、炭素数1~8の直鎖状若 しくは分岐状のアルキル基、炭素数1~8の直鎖状若し くは分岐状のアルケニル基、又は-R411-COOH基 を示す。R411は、炭素数1~10の直鎖状又は分岐状 のアルキレン基を示す。jは0~5の整数である。uは 0又は1である。s1、t1、s2、t2、s3、t 3 s 4 t 4 t 4 t 7 t 1 = 8 s 2 + t 2 =5、s3+t3=4、s4+t4=6を満足し、かつ 各フェニル骨格中に少なくとも1つの水酸基を有するよ うな数である。 κは式 (A6) の化合物を重量平均分子 量1、000~5、000とする数である。 λは式(A 7) の化合物を重量平均分子量1,000~10,00 0とする数である。)

(き3))03-261529 (P2003-261529A)

[0127]

【0128】(上式中、R⁴⁰²、R⁴⁰³、R⁴¹¹は、上記と同様の意味を示す。R⁴¹²は、水素原子又は水酸基を示す。s5、t5は、s5≥0、t5≥0で、s5+t5=5を満足する数である。h'は0又は1である。) 【0129】本成分として、具体的には下記一般式AI

 $-1\sim14$ 及び $AII-1\sim10$ で示される化合物を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

【0130】 【化41】

(\$4))03-261529 (P2003-261529A)

【0131】(上式中、R''は水素原子又は CH_2C OOH基を示し、各化合物においてR''の $10\sim10$ 0モル%は CH_2COOH 基である。 α 、 κ は上記と同

様の意味を示す。) 【0132】 【化42】 (お5))03-261529 (P2003-261529A)

【0133】なお、上記分子内に≡C-COOHで示される基を有する化合物は、1種を単独で又は2種以上を組み合わせて用いることができる。

【0134】上記分子内に≡C−COOHで示される基を有する化合物の添加量は、ベース樹脂100重量部に対して0~5重量部、好ましくは0.1~5重量部、より好ましくは0.1~3重量部、更に好ましくは0.1~2重量部である。5重量部より多いとレジスト材料の解像性が低下する場合がある。

【0135】更に、本発明のレジスト材料には、添加剤としてアセチレンアルコール誘導体を配合することができ、これにより保存安定性を向上させることができる。アセチレンアルコール誘導体としては、下記一般式(S1)、(S2)で示されるものを好適に使用することができる。

[0136]

【化43】

(上式中、 R^{501} 、 R^{502} 、 R^{503} 、 R^{504} 、 R^{505} は、独立してそれぞれ水素原子、又は炭素数 $1\sim8$ の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基であり、X、Yは、0又は正数を示し、 $0\leq X\leq 3$ 0、 $0\leq Y\leq 3$ 0、 $0\leq X+Y\leq 4$ 0を満足する。)

【0137】アセチレンアルコール誘導体として好ましくは、サーフィノール61、サーフィノール82、サーフィノール104E、サーフィノール104H、サーフィノール104A、サーフィノール104H、サーフィノール104A、サーフィノール104A0、サーフィノール104A0、サーフィノール104A0、サーフィノール104A0、サーフィノール104A1 の、サーフィノール104A1 の、サーフィノール

Inc. 製)、サーフィノールE1004(日信化学工業社製)等が挙げられる。

【0138】上記アセチレンアルコール誘導体の添加量は、レジスト組成物100重量%中0.01~2重量%、より好ましくは0.02~1重量%である。0.01重量%より少ないと塗布性及び保存安定性の改善効果が十分に得られない場合があり、2重量%より多いとレジスト材料の解像性が低下する場合がある。

【0139】本発明のレジスト材料には、上記成分以外に任意成分として塗布性を向上させるために慣用されている界面活性剤を添加することができる。なお、任意成分の添加量は、本発明の効果を妨げない範囲で通常量と

(36))03-261529 (P2003-261529A)

することができる。

【0140】界面活性剤としては、非イオン性のものが 好ましく、パーフルオロアルキルポリオキシエチレンエ タノール、フッ索化アルキルエステル、パーフルオロア ルキルアミンオキサイド、パーフルオロアルキルEO付 加物(式中、EOはエチレンオキシドの略である。)、 含フッ素オルガノシロキサン系化合物等が挙げられる。 例えばフロラード「FC-430」、「FC-431」 (いずれも住友スリーエム社製)、サーフロン「S-1 _41」、「S-145」(いずれも旭硝子社製)、ユニ ダイン「DS-401」、「DS-403」、「DS-451」(いずれもダイキン工業社製)、メガファック 「F-8151」(大日本インキ工業社製)、「X-7 0-092」、「X-70-093」(いずれも信越化 学工業社製)等を挙げることができる。好ましくは、フ ロラード「FC-430」(住友スリーエム社製)、 「X-70-093」(信越化学工業社製)が挙げられ

【0141】本発明のレジスト材料を使用してパターン を形成するには、公知のリソグラフィー技術を採用して 行うことができ、例えばシリコンウエハー等の基盤上に スピンコーティング等の手法で膜厚が0.3~2.0μ mとなるように塗布し、これをホットプレート上で60 ~180℃、1~10分間、好ましくは80~150 ℃、1~5分間プリベークする。次いで目的のパターン を形成するためのマスクを上記のレジスト膜上にかざ し、KrF又はArFエキシマレーザーを露光量1~1 OOm J/cm²程度、好ましくは5~50m J/cm² 程度となるように照射した後、ホットプレート上で60 ~180℃、1~5分間、好ましくは80~150℃、 1~3分間ポストエクスポージャベーク(PEB)す る。更に、0.1~5重量%、好ましくは2~3重量% テトラメチルアンモニウムヒドロキシド (TMAH)等 のアルカリ水溶液の現像液を用い、0.1~3分間、好 ましくは0.5~2分間、浸漬(dip)法、パドル (puddle)法、スプレー(spray)法等の常 法により現像することにより基盤上に目的のパターンが 形成される。なお、上記範囲を上限及び下限から外れる 場合は、目的のパターンを得ることができない場合があ る。

[0142]

【実施例】以下、合成例、実施例及び比較例を示して本 発明を具体的に説明するが、本発明は下記実施例に制限 されるものではない。

合成例 1

2-オキソー2-フェニルエチルチアシクロペンタニウムブロミド水溶液の合成2-ブロモアセトフェノン4.97g(0.025モル)をニトロメタン9.5gに溶解した。テトラヒドロチオフェン2.2g(0.025モル)を室温で添加し、このまま室温で2時間熱成した。

反応の進行により反応液が固化した。水70gとジエチルエーテル50gを加えて固形物を溶解した。水層を分取して更にジエチルエーテル50gを加えて洗浄し、親油性の不純物を除去した。この水溶液を用いて種々のビスパーフルオロアルキルスルホンイミドとのアニオン交換を行なった。

【0143】2-オキソー2-フェニルエチルチアシクロペンタニウム ビス (パーフルオロエチルスルホニル) イミドの合成

上記の2-オキソー2-フェニルエチルチアシクロペンタニウムブロミド水溶液にビス(パーフルオロエチルスルホニル)イミド9.5g(0.025モル)を加えると油状物が分離した。この油状物をジクロロメタン100gを用いて抽出した。有機層を水50gで4回洗浄し、有機層をロータリエヴァポレーターで濃縮して油状物15gを得た。この油状物にジエチルエーテル50gを加えて結晶化させ、結晶を減圧ろ過、乾燥して白色結晶13gを得た。収率66%。

【0144】得られたサンプルのTOF-MS分析を行った。測定装置はKratos Kompact Probe MALDI-TOFMS、陽イオン、陰イオンのどちらの加速電圧も<math>5kV、質量校正は C_{60} 、直線飛行で行った。陽イオンとして207. 3の質量ピーク、379. 9の陰イオンピークが得られ、陽イオンの質量は2-オキソー2-フェニルエチルチアシクロペンタニウムと一致、陰イオンはビス(パーフルオロエチルスルホニル)イミドの質量に一致した。

【0145】IRと¹H-NMRの分析結果は下記の通りであった。

IR (薄膜): ν =3077、3031、2975、2929、1687、1598、1583、1452、1430、1386、1351、1332、1230、1174、1141、1083、995、975、906、883、775、755、740、684、640、613、568、536、524cm⁻¹¹H-NMR(300MHz in CDC1₃): δ =7.617-7.666ppm (Ha、1H、三重項)、7.424-7.482ppm (Hb、2H、3重項)、7.911-7.935ppm (Hc、2H、二重項)、5.117ppm (Hd、2H、一重項)、3.473-3.720ppm (He、4H、多重項)、2.256-2.500 (Hf、4H、多重項)

【化44】

【0146】合成例2

2-オキソー2-フェニルエチルチアシクロペンタニウ

(87))03-261529 (P2003-261529A)

ム ビス (パーフルオローn ーブチルスルホニル) イミ ドの合成

上記の2-オキソー2-フェニルエチルチアシクロペンタニウムブロミド水溶液にビス(パーフルオローnーブチルスルホニル)イミド14.5g(0.025モル)を加えると油状物が分離した。この油状物をジクロロメタン150gを用いて抽出した。有機層を水80gで4回洗浄し、有機層をロータリエヴァボレーターで濃縮して油状物18gを得た。この油状物にジエチルエーテル50gを加えて結晶化させ、結晶を減圧ろ過、乾燥して白色結晶13.5gを得た。収率68%得られたサンブルのTOF-MS分析を行った。陽イオンとして207.3の質量ピーク、579.9の陰イオンピークが得られ、陽イオンの質量は2-オキソー2-フェニルエチルチアシクロペンタニウムと一致、陰イオンはビス(パーフルオローnーブチルスルホニル)イミドの質量に一致した。

【0147】IRと¹H-NMRの分析結果は下記の通りであった。

IR (薄膜): ν =3066、3043、3023、2966、2921、1685、1598、1583、1452、1430、1386、1359、1326、1290、1257、1214、1197、1153、

1062、1035、991、887、875、806、738、721、701、688、651、636、615、595、576、536、512cm⁻¹ ¹H-NMR(300MHz in CDCl₃): δ =7. 617-7. 666ppm(Ha、1H、三重項)、7. 424-7. 482ppm(Hb、2H、3重項)、7. 911-7. 935ppm(Hc、2H、2H、2H, 2H, 3H, 3H

【0148】実施例

下記式で示されるスルホニウム塩、ヨードニウム塩(PAG1~9)について、レジストにした際の感度及び解像性の評価を行った。

【0149】 【化46】

(38))03-261529 (P2003-261529A)

(PAG 16)

【0151】実施例1~40 レジストの解像性の評価上記式で示されるスルホニウム塩、ヨードニウム塩(PAG1~9)を酸発生剤として、また下記式で示されるボリマー(Polymer1~26)をベース樹脂として使用し、下記式で示される溶解制御剤(DRR1~4)、塩基性化合物、有機酸として式で示される分子内に≡C−COOHで示される基を有する化合物(ACC1、2)を表に示す組成でFC−430(住友3M社製)0.01重量%を含む溶媒中に溶解してレジスト材料を調合し、更に各組成物を0.2μmのテフロン(登録商標)製フィルターで沪過することにより、レジスト液をそれぞれ調製した。

[0152] [化48]

(39))03-261529 (P2003-261529A)

[0153]

【化49】

(40))03-261529(P2003-261529A)

【化50】

[0154]

(製1))03-261529(P2003-261529A)

【化51】

[0155]

【化52】

(42))03-261529(P2003-261529A)

(社3))03-261529 (P2003-261529A)

【0158】ArF露光実施例

ポリマー1~18を用いたレジストについてはArF (波長193nm)露光を行った。シリコン基盤上に反 射防止膜溶液 (シプレイ社AR19)を塗布し、200 度で60秒間ベークして作成した反射防止膜(82 nm 膜厚) 基盤上にレジスト溶液をスピンコーティングし、 ホットプレートを用いて110℃で60秒間ベークし、 300 n m 膜厚のレジスト膜を作成した。 これをAェ Fエキシマレーザーマイクロステッパー(ニコン社製N A=0.55、σ0.7)を用いて露光し、110℃で 90秒間ベーク (PEB) を施し、2.38重量%のテ トラメチルアンモニウムヒドロキシドの水溶液で30秒 間現像を行った。レジストの評価は、0.20μmのグ ループのラインアンドスペースを1:1で解像する露光 量を最適露光量(Eop、mJ/cm²)として、この 露光量における分離しているラインアンドスペースの最 小線幅(µm)を評価レジストの解像度とし、同じ露光 量のラインアンドスペース1:10の孤立線の線幅を測 長して、グループ線の線幅から孤立線の線幅を引いた値 を、孤立パターンと密集パターンの寸法差(I/Gバイ アス)とした。また、グループラインの凹凸を測定し、 ラインエッジラフネスとした。結果を表1に示す。

【0159】KrF露光実施例

ポリマー $19\sim26$ を用いたレジストについてはKrF(波長248nm)露光を行った。シリコン基盤上に反射防止膜溶液(ブリューワーサイエンス社製DUV-30)を塗布し、200度で60秒間ベークして作成した反射防止膜(55nm膜厚)基盤上にレジスト溶液をス

ピンコーティングし、ホットプレートを用いて100℃ で60秒間ベークし、400nm膜厚のレジスト膜を作 成した。これをKrFエキシマレーザースキャナー(ニ コン社製S203B、NA=0.68、s=0.75) を用いて露光し、110℃で90秒間ベーク(PEB) を施し、2.38%のテトラメチルアンモニウムヒドロ キシドの水溶液で60秒間現像を行った。レジストの評 価は、0.18µmのグループのラインアンドスペース を1:1で解像する露光量を最適露光量(Eop、mJ /cm²)として、この露光量における分離しているラ インアンドスペースの最小線幅(μπ)を評価レジスト の解像度とし、同じ露光量のラインアンドスペース1: 10の孤立線の線幅を測長して、グループ線の線幅から 孤立線の線幅を引いた値を、孤立パターンと密集パター ンの寸法差(I/Gバイアス)とした。また、グループ ラインの凹凸を測定し、ラインエッジラフネスとした。 結果を表2に示す。

【0160】各レジストの組成及び評価結果を表1に示す。なお、表1において、溶剤及び塩基性化合物は下記の通りである。

PGMEA: プロピレングリコールメチルエーテルアセ テート

CyHO:シクロヘキサノン

PG/EL: PGMEA70%と乳酸エチル30%の混

合溶剤

TBA: トリブチルアミン TEA: トリエタノールアミン

TMMEA: トリスメトキシメトキシエチルアミン

(社4)103-261529 (P2003-261529A)

TMEMEA: トリスメトキシエトキシメトキシエチル アミン

AAA: hJJ(2-Pth+5)T+h)P > 2AACN: N, N-UJ(2-Pth+5)T+h)-3

-アミノプロピオノニトリル

【0161】比較例

比較のため、下記式で示されるスルホニウム塩(PAG 10~15)について、レジストにした際の感度及び解像性の評価を行った。

【化54】

【0162】比較例1~6

上記式で示されるスルホニウム塩 (PAG10~15) を使用して、上記と同様に表3に示す組成でレジストを 調製し、上記と同様ArFマイクロステッパーで露光 し、感度及び解像性の評価を行った。各レジストの組成 及び評価結果を表3に示す。

【0163】表1、2及び3の結果より、本発明のレジスト材料が従来品に比べ高感度及び高解像性で、しかもラインエッジラフネスとI/Gバイアスに優れているこ

とが確認された。

[0164]

【発明の効果】本発明の酸発生剤を添加したレジスト材料は、特に解像性に優れ、孤立パターンと密集パターンの寸法差が小さくかつラインエッジラフネスも小さいという特徴を有する。

[0165]

【表1】

(表5))03-261529(P2003-261529A)

	樹脂	理免生剂	溶解阻止解	坞基性	溶剂	最適	洋傳度	I/G	ラインエラシ
实范例			又は有機能	化合物		武光量		パイプス	7747
	(配量部)	(食量部)	(電量部)	(金三金)		(nJ/cn^2)	(mm)	(nig)	(nm)
1	Polymer1 (80)	PAG1 (1,5)		(0, 10)	PGMEA (480)	35.0	0.15	25	5.0
2	Polymer1	PA62 (1.5)		IBA	PGNEA (480)	31.0	0.15	29	6.0
3	(80) Polymeri	PAG3		(0,10) TBA	PONEA	28.0	0, 15	35	6.3
4	(80) Polymer1	(1.5) PAG4		(0.10) TBA	(480) PGHEA	45.0	0.15	20	7.2
	(80) Polymer1	(1.5) PAG5		(0,10) Tea	(480) PGMEA				
5	(80)	(2)		(0.10)	(490)	42.0	0.15	19	8.2
6	Polymeri (80)	PAG6		TBA (0,10)	PGMEA (480)	50.0	0.16	12	8.5
7	Polymer1 (80)	PAG7 (2)		TBA (0, 10)	POMEA (480)	50.0	0.18	29	8.5
8	Polymar1 (80)	PAGE (2)		TBA (0.10)	PGMEA (480)	50.0	0.18	35	3.6
9	Polymer1	PAG9 (2)		TBA (0.10)	PG+ A (480)	50.0	0.16	40	4.2
10	(80) Polymer1	PAG10		TBA	PG*NEA	32.0	0.16	45	3.1
11	(80) Polymeri	PAG11		(0,10) TBA	(480) POMEA	65.0	0.16	42	3.0
12	(80) Polymer1	(B) PAG12		(0,10) TBA	(4BO) PG4EA	28.0	0.16	41	3.5
	(80) Polymeri	(3) PAG13		(0.10) TBA	(480) PGNEA				
13	(80) Polymer1	(7) PAG14		(0.10) TBA	(480) PGN=A	45.0	0.16	42	3.6
14	(80)	(7)		(0.10)	(480)	35.0	0.16	45	3.3
15	Polymer1 (80)	PAG15 (6)		(0,10)	PGMEA (480)	31.0	0.16	48	3.8
16	Polymer1 (80)	PAG16 (B)		TBA (0.10)	PGMEA (480)	55.0	0.16	41	3.5
17	Polymer1 (80)	PAG10 (2) PAG1 (2)		.TBA (0.10)	PGNEA (480)	28.0	0.16	39	3.1
18	Polymer1 (80)	PAG10 (2) PAG12 (1)		TBA (0.10)	PGMEA (480)	26.0	0.16	42	3.8

【表2】

(約6)103-261529 (P2003-261529A)

	樹脂	世兒生剂	治解阻止剂	塩基性	溶剂	最適	.洋位皮	1/G	ラインエザン
实治例			又は有機理	化合物		超光量		ハペイアス	7742
	(唯皇部)		(重量語)			(ml/cm²)	(Mm)	(nn)	(ma)
19	Polymer1 (80)	PAG10 (2)		IBA (0.10)	PGMEA (480)	42.0	0.16	· 32	4.2
		PAG15 (1)						<u> </u>	
20	Polymer2 (80)	PAG1 (1.5)		TBA (0.10)	POMEA (480)	22.0	0.16	33	3.6
21	Polymer3 (80)	PAG1 (1.5)		TBA (0.10)	PG=FA (480)	15.0	0.15	38	2.2
22	Polymer4 (80)	PAG1 (1.5)		TBA (0.10)	PGHEA (480)	25.0	0.15	13	8.8
23	Polymer5 (80)	PAG1 (1.5)		TBA (0.10)	PGMEA (480)	39.0	0.17	19	5.6
24	Polymer6 (80)	PAG1 (1.5)		TBA (0,10)	POMEA (480)	29.0	0.17	30	6.3
25	Polymer/ (80)	PAG1 (1.5)		T8A (0,10)	CyHO (580)	25.0	0.15	35	5.6
28	Polymar≎ (80)	PAG1 (1.5)		T8A (0.10)	CyH0 (560)	22.0	0.15	38	6.3
27	Poly⊯⊋r9 (80)	PAG1 (1.5)		TBA (0.10)	CyHO (560)	22.0	0.18	42	3.2
28	Polymar10 (80)	PAG1 (1.5)		ABT (01.0)	PGMEA (480)	19.0	0.16	30	8.6
29	Polymer11 (80)	PAG1 (1.5)		TBA (0.10)	CyHO (560)	28.0	0.1B	45	5.5
30	Polymer 12 (80)	PAG1 (1.5)		T8A (0,10)	CyH0 (560)	15.0	0.18	48	5.8
31	Polymor13 (80)	PAG1 (1.5)		TBA (0,10)	CyHO (580)	19.0	0.18	48	5.5
32	Polymar14 (80)	PAG1 (1.5)		IBA (0, 10)	PGNEA (480)	29.0	0.15	22	8.8
33	Polymer15 (80)	PAG1 (1.5)		TBA (0,10)	PGMEA (480)	32.0	0.15	12.	9.8
34	Polymer18 (80)	PAG1 (1.5)		T8A (0.10)	PG-EA (480)	26.0	0.15	20	8.8
35	Polymer17 (80)	PAG1 (1.5)		TEA (0.10)	PGPEA (480)	29.0	0.17	25	5.6
36	Polymer 18 (80)	PAG1 (1,5)		TBA (0,10)	POMEA (480)	25.0	0.18	28	5.1

[0167]

【表3】

(執7))03-261529 (P2003-261529A)

	機的	世紀生活	洛斯阻止共	均益性	溶剤	最適	深健度	1/G	ንፈን፲አን.
变施例			又は有機能	化合物		驾光量		パイプス	7747
	(略上章)		(衛星部)			(m1/cn2)	(mm)	(nm)	(nm)
37	Polymer1 (80)	PAG1 (1.5)		TEA (D.10)	PGMEA (480)	30.0	0.15	26	4.8
38	Polymer1 (80)	PAG1 (1.5)		THEA (0.13)	PGMEA (480)	25.0	0.15	22	4.7
39	Polymer1 (80)	PAG1 (1.5)		THENEA (0.20)	PGÆA (480)	26.0	0.15	21	4.B
40	Polymer1 (80)	PAG1 (1.5)		AAA (0.10)	PGMEA (480)	30.0	0.14	21	4.1
41	Polymer1 (80)	PAG1 (1.5)		AACH (0.10)	POMEA (480)	37.0	0.14	20	4.8
42	Polymer7 (80)	PAG1 (1.5)		TEA (0.10)	CyHO (580)	29.0	0.15	33	5.6
43	Polymer7 (64)	PAG1 (1.5)	ORR1 (16)	TEA (0,10)	CyHO (560)	20.0	0.15	38	3.8
44	Polymer7 (64)	PAG1 (1.5)	ORR2 (16)	T+A (0.10)	CyHO (560)	19.0	0.15	49	3.3
45	Polymer ((64)	PAG1 (1.5)	ORR3 (18)	TEA (0.10)	CyHO (560)	22.0	0.15	39	3.6
48	Polymar7 (64)	PAG1 (1,5)	ORR4 (16)	TEA (0.10)	CyHO (580)	22.0	0.15	45	3.8
47	Polymar4 (80)	PAG1 (2)		TEA (0.10)	PGMFA (480)	22.0	0.15	12	7.6
48	Polymer4 (80)	PAG1 (2)	ACC1 (2)	TEA (0.10)	PG==A (480)	21.0	0.15	15	5.2
49	Polymer4 (80)	PAG1 (2)	ACC2 (2)	TEA (0,10)	PGMEA (480)	20.0	0.15	16	5.5
50	Polymer8 (80)	PAG1 (2)		TEA (0.10)	PGMEA (4BO)	22.0	0.15	30	6.3
51	Polymer8 (80)	PAG1 (2)	ACC1 (2)	TEA (0,10)	(480)	21.0	0.16	32	4.4
52	Polymer8 (80)	PAGI (2)	ACC2 (2)	TEA (0.10)	PGNZA (480)	20.0	0.16	34	4.8
53	Polymer3 (40) Polymer5 (40)	PAG1 (1.5)		TEA (0.10)	(480)	18.0	0.16	33	6.3
54	Polymer5 (40) Polymer6 (40)	PAG1 (1.5)		TEA (0.10)	PGMEA (480)	16.0	0.16	38	5.2

[0168]

【表4】

突推例	樹脂	酸発生剂	海洋阻止剤 火は有難原		溶剤	最適 開光ゴ	解自由	1/G 1/72	7/177 7747
	(重量部)	(土量部)	(食量部)	(武量部)	(計量部)	(mJ/cm^2)	(µm)	(m)	(rsn)
55	Polymer5 (40) Polymer8 (40)	PAG1 (1.5)		TEA (0.10)	CyHO (560)	31.0	0.15	35	4.4
58	Polymer5 (40) Polymer9 (40)	PAG1 (1.5)		TEA (0.10)	CyHO (560)	28.0	0.15	33	6.6
67	Polymar19 (80)	PAG6 (4.0)		TMFA (0.10)	POMEA (580)	35.0	0.15	25	5.0
58	Polystor20 (80)	PAGB (4.0)		TM4-A (0.10)	PGMEA (560)	31.0	0.15	29	6.0
59	Polymer21 (80)	PAG6 (4.0)		THPEA (0.10)	PCMEA (560)	28.0	0.15	33	6.3
60	Polymer29 (80)			(0.10)	PGMFA (560)	45.0	0.15	21	1.2
61	Polymer23 (80)			IMMEA (0.10)	PGMEA (560)	42.0	0.15	20	8.2
62	Polymor24 (80)			TIMEA (0.10)	POMEA (560)	50.0	0.16	18	8.5
63	Polym∻r25 (80)			TAREA (0.10)	PGMEA (560)	33.0	0.15	72	4.8
64	Polymer 26 (80)			THEA (0.10)	PENEA (580)	18.0	0.16	21	3.2

[0169]

【表5】

(48))03-261529(P2003-261529A)

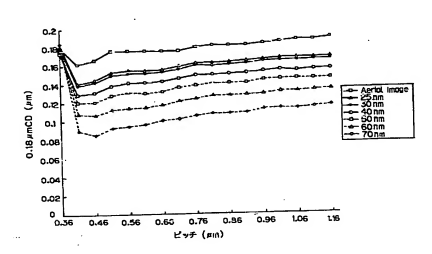
	制設	理発生剂	溶解阻止剂	华	溶剤	最適	洋色波	1/6	うインエッシ
比較例		1	又は有機能	化合物		医光量		パカス	2732
	(お量性)	(金量館)	(重量部)	(油量性)	(油量部)	(mJ/cm²)	(um)	(mn)	(ma)
1	Polymer1 (80)	PAG10 (1)		TBA (0,10)	PGMEA (480)	9.1	0.16	128	5.8
2	Polymer1 (80)	PAG11 (1)		TBA (0.10)	PGMEA (480)	9.9	D.16	145	4.9
3	Poly#3r1 (80)	PAG12		TBA (0.10)	PGÆA (480)	9.0	0.16	45	9.5
4	Polyss:sr1 (80)	PAG13		TBA (0,10)	POMEA (480)	9.4	0.16	168	4.3
5	Polymer1 (80)	PAG14		TBA (0,10)	PGMEA (480)	8.9	0.16	22	16.9
6	Polymer1 (80)	PAG15		TBA (0.10)	PGMEA (480)	9.2	0.16	18	16.9

【図面の簡単な説明】

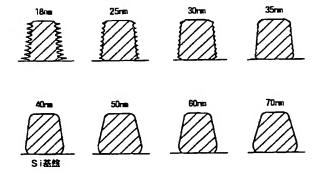
【図1】 ラインピッチ及び酸拡散距離を変化させたとき のライン寸法の変化を示すシミュレーション計算結果で あり、 $25\sim70$ n m は酸拡散距離を示す。

【図2】酸拡散距離を $18\sim70$ nmに変化させたときのレジスト断面形状のシミュレーション計算結果である。

【図1】



[図2]



(49))03-261529(P2003-261529A)

フロントページの続き

(51) Int. Cl.⁷

識別記号

HO1L 21/027

(72)発明者 小林 知洋

新潟県中頸城郡頸城村大字西福島28番地の 1 信越化学工業株式会社新機能材料技術 研究所内 FΙ

(参考)

HO1L 21/30

502R

(72)発明者 大澤 洋一

新潟県中頸城郡頸城村大字西福島28番地の 1 信越化学工業株式会社新機能材料技術 研究所内

F ターム(参考) 2H025 AA01 AA02 AA03 AB16 AC04 AC08 AD03 BE00 BE07 BG00 CC20 FA03 FA12 FA17 4C023 JA05

4H006 AA01 AA03 AB92